

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



Rec'd PCT/PTO 10 JAN 2005

) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (1881) (18

(43) 国際公開日 2004 年1 月22 日 (22.01.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/007711 A1

(51) 国際特許分類⁷: C12N 15/00, C07K 14/47, 16/18, C12Q 1/68, A61K 38/17, 39/395, 45/00, 48/00, 48/00, A61P 3/04, 3/10, 9/10, 43/00, G01N 33/50, 33/15

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/008690

(22) 国際出願日:

2003年7月9日 (09.07.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-201856 2002年7月10日(10.07.2002) JI

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府 大阪市 中央区道修 町四丁目1番1号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 松澤 佑次 (MAT-SUZAWA, Yuji) [JP/JP]; 〒665-0804 兵庫県 宝塚市 雲雀丘山手 2 丁目 2 1-2 3 Hyogo (JP). 船橋 徹 (FU-NAHASHI, Toru) [JP/JP]; 〒565-0861 大阪府 吹田市高野台 2 丁目 7-9 Osaka (JP). 下村 伊一郎 (SHIMO-MURA, Iichirou) [JP/JP]; 〒560-0003 大阪府豊中市東豊中町 1 丁目 3 3-1 1 Osaka (JP). 古山直樹 (FU-RUYAMA, Naoki) [JP/JP]; 〒657-0016 兵庫県神戸市灘区篠原台 6-2 Hyogo (JP).

- (74) 代理人: 高橋 秀一, 外(TAKAHASHI,Shuichi et al.); 〒532-0024 大阪府 大阪市 淀川区十三本町 2 丁目 17番85号 武田薬品工業株式会社大阪工場内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NOVEL PROTEINS AND USE THEREOF

(54) 発明の名称: 新規蛋白質およびその用途

(57) Abstract: It is intended to provide a novel membrane/secretion protein relating to the differentiation and/or metabolic function of adipocytes, more specifically, an adipocyte-origin secretion/membrane protein having an amino acid sequence which is the same or substantially the same as an amino acid sequence represented by SEQ ID NO:2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20 or 22; a nucleic acid encoding it; an antibody against it; a screening method and a screening kit for a preventive/remedy for diseases, in which failures in the differentiation/metabolic function of adipocytes participate, with the use thereof; and a preventive/remedy or a diagnostic for the above these containing the same.





明 細 書

新規蛋白質およびその用途

5 技術分野

本発明は、マウス白色脂肪細胞由来の新規分泌もしくは膜蛋白質またはその塩およびそれをコードするDNA、並びにそれらの用途に関する。

背景技術

20

25

10 内臓脂肪が蓄積した肥満者は糖尿病や高血圧、動脈硬化などの血管病の確率が高いことで、内臓脂肪蓄積は実際に病態を発症させる引き金となる共通の基盤と考えられる。脂肪蓄積によりおこる病態の発症には脂肪細胞がつくる蛋白質が関係している可能性が考えられるが、脂肪組織に発現する遺伝子には分泌蛋白質遺伝子の頻度が高く、その中には補体、増殖因子等の生理活性物質の遺伝子が含まれていることが示されている。このような物質

(adipocytokine とも呼ばれる) は、元来脂肪細胞自身の代謝に重要な役割を果たすが、脂肪蓄積時に過剰分泌や逆に分泌不全が起こり個体全体の代謝に悪影響を及ぼす可能性が考えられる。例えば、下村らは線溶系の重要な調節因子であるプラスミノーゲンアクティベータインヒビター1(PAI-

1)が、脂肪蓄積がおこると特に内臓脂肪で著しく発現量が増加して血中濃度も増加し、血管合併症の成因のひとつとなり得ることを明らかにした[下村(Shimomura, I.)ら、「ネイチャー・メディシン(Nat. Med.)」、(米国)、第2巻(第7号)、pp. 800-803(1996年)]。また、脂肪組織に特異的かつ高頻度に発現していた遺伝子 adipose most abundant gene transcript-1 はコラーゲン様の蛋白質(adiponectin)をコードしており、この物質はヒトの血中に多量存在し、血管平滑筋細胞の増殖を強く抑制する作用を持っているが、肥満者では血中レベルが逆に低下しており血管病へとつながることがわかってきている[有田(Arita, Y.)ら、「バイオケ

ミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ

10

15

20

25

(Biochem. Biophys. Res. Commun.)」、(米国)、第257巻(第1号)、pp. 79-83(1999年)]。

また、脂肪細胞は多量の脂肪を合成するとともに脂肪分解も活発に行っており、血中に脂肪酸とグリセロールを放出するが、栗山らがクローニングした膜蛋白質 aquaporin adipose は脂肪細胞でグリセロールチャネル分子として機能する可能性が示唆されている [岸田(Kishida, K.)ら、「ジャーナル・オヴ・バイオロジカル・ケミストリー(J. Biol. Chem.)」、(米国)、第275巻(第27号)、pp. 20896-20902(2000年)]。このように脂肪細胞は様々な生理活性物質(即ち、リガンド)を分泌し、また、膜蛋白質(即ち、レセプター)を細胞表面に発現している。したがっ

また、展蛋日質(即ら、レゼノダー)を細胞表面に発現している。したからて、これらの分泌・膜蛋白質の発現もしくは生理活性を調節することによって、新規な肥満、糖尿病、血管病(例、動脈硬化)の予防・治療法が開発されることが期待される。

従来、細胞表面レセプターと生理活性物質(即ち、リガンド)との結合を 阻害する物質や、結合して生理活性物質(即ち、リガンド)と同様なシグナ ル伝達を引き起こす物質は、これらレセプターの特異的なアンタゴニストま たはアゴニストとして、生体機能を調節する医薬品に活用されてきた。従っ て、このように生体内での発現において重要であるばかりでなく、医薬品開 発の標的ともなりうる膜レセプター蛋白質およびそのリガンド分子(例えば、 分泌蛋白質)を新規に見出し、その遺伝子(例えばcDNA)をクローニン グすることは、新規レセプター蛋白質の特異的リガンドや、アゴニスト、ア ンタゴニストを見出す、もしくは新規分泌蛋白質の特異的レセプターを見出 す際に、非常に重要な手段となる。

しかし、脂肪細胞で分泌もしくは細胞表面に発現する蛋白質はその全てが 見出されているわけではなく、現時点でもなお未知の分泌・膜蛋白質が多数 存在しており、新たなリガンド、レセプターの探索および機能解明が切望さ れている。

したがって、本発明は、肥満、糖尿病、動脈硬化などの予防・治療薬開発 の有用なツール、あるいはこれらの疾患の有用な診断マーカーとなり得るよ

10

15

20

25

うな、脂肪細胞で特異的もしくは高発現している新規分泌・膜蛋白質遺伝子を同定することを目的とする。さらに、本発明は、該新規遺伝子を含有する組換えベクター、該組換えベクターを保持する形質転換体、該形質転換体を培養することによる該分泌・膜蛋白質の製造方法、該分泌・膜蛋白質の発現量を変化させる化合物、該分泌・膜蛋白質に対して特異的親和性を有する生体物質の決定方法、該特異的親和性を有する生体物質と該分泌・膜蛋白質との結合性を変化させる化合物(アンタゴニスト、アゴニスト)またはその塩のスクリーニングキットを用いて得られる該特異的親和性を有する生体物質と該分泌・膜蛋白質との結合性を変化させる化合物(アンタゴニスト、アゴニスト)またはその塩、および該特異的親和性を有する生体物質と該分泌・膜蛋白質との結合性を変化させる化合物(アンタゴニスト、アゴニスト)またはその塩、および該特異的親和性を有する生体物質と該分泌・膜蛋白質との結合性を変化させる化合物(アンタゴニスト、アゴニスト)もしくは該分泌・膜蛋白質の発現量を変化させる化合物またはその塩を含有してなる医薬などを提供することを目的とする。

発明の開示

本発明者らは、上記の目的を達成すべく、高脂肪食負荷マウスの内蔵脂肪組織由来のcDNAライブラリーを作製し、該cDNAをN末端の細胞外領域を欠失させた恒常的活性型トロンボポイエチン受容体(498位のセリンがアスパラギンに置換されている)cDNAの5 側に組み込んだレトロウイルス発現ライブラリーを構築、パッケージング細胞から高力価レトロウイルスを回収してマウスプロB細胞株(Ba/F3)を感染させ、増殖性を保持した細胞を選択した。選択された細胞からゲノムDNAを抽出、PCR法を用いて導入されたマウス脂肪細胞由来cDNAをサブクローニングし、その塩基配列を決定した。その結果、8つの未知分泌もしくば膜蛋白質をコードすると考えられるcDNA断片が同定された。これらのcDNA断片を用いて、マウス脂肪細胞由来cDNAから蛋白質コード領域の全長を含むcDNAウローンを単離し、それらの塩基配列を決定したところ、いずれも新規

10

15

遺伝子であることが分かった。

さらに、これら遺伝子の発現の組織特異性、肥満・糖尿病モデルにおける 発現量の変動、食餌に対する応答、インスリン抵抗性惹起因子もしくは改善 薬に対する応答、脂肪細胞分化に及ばす効果等を解析した結果、これらの遺 伝子は脂肪細胞の分化や糖・脂質代謝機能に関連することが明らかとなった。

本発明者らは、これらの知見に基づいて、さらに研究を重ねた結果、本発 明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

- [1] 配列番号:2で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一 のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;
 - [2] 上記[1] 記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド;
 - [3] 上記 [2] 記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド;
 - [4] 上記 [1] 記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体;
 - [5] 配列番号:4で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;
- 20 [6] 上記 [5] 記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列 を含むポリヌクレオチド;
 - [7]上記[6]記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド;
- 25 [8] 上記 [5] 記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対 する抗体;
 - [9]·配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;
 - [10] 上記 [9] 記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配



列を含むポリヌクレオチド;

- [11]上記[10]記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド;
- 5 [12] 上記 [9] 記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に 対する抗体:
 - [13] 配列番号:8で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;
- [14]上記[13]記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基 10 配列を含むポリヌクレオチド;
 - [15] 上記 [14] 記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド;
- [16] 上記 [13] 記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩 15 に対する抗体:
 - [17] 配列番号:10で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;
 - [18] 上記 [17] 記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基 配列を含むポリヌクレオチド;
- 20 [19] 上記 [18] 記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド;
 - [20] 上記 [17] 記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体;
- 25 [21]配列番号:12で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に 同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;
 - [22] 上記 [21] 記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基 配列を含むポリヌクレオチド;
 - [23] 上記 [22] 記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結

20



果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列また はその一部を含むポリヌクレオチド;

[24] 上記 [21] 記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩 に対する抗体:

- 5 [25] 配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に 同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;
 - [26]上記[25]記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド;
- [27]上記[26]記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結 10 果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列また はその一部を含むポリヌクレオチド;
 - [28] 上記 [25] 記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体:
 - [29] 配列番号:16で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に 同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;
 - [30]上記[29]記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド;
 - [31]上記[30]記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド;
 - [32]上記[29]記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体;
 - [33] 配列番号:18で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;
- 25 [34] 上記[33] 記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基 配列を含むポリヌクレオチド;
 - [35]上記[34]記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド:

[36]上記[33]記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体:

[37]配列番号:20で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;

5 [38] 上記 [37] 記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基 配列を含むポリヌクレオチド;

[39]上記[38]記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド;

10 [40] 上記[37] 記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩 に対する抗体:

[41] 配列番号:22で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩;

[42]上記[41]記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基

15 配列を含むポリヌクレオチド;

20

[43]上記[42]記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド;

[44] 上記 [41] 記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩 に対する抗体;

[45] 上記[1]、[5]、[9]、[13]、[17]、[21]、

[25]、[29]、[33]、[37] または[41] 記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含有してなる医薬;

[46] 上記[2]、[6]、[10]、[14]、[18]、[22]、

25 [26]、[30]、[34]、[38]または[42]記載のポリヌクレ オチドを含有してなる医薬;

[47] 上記[3]、[7]、[11]、[15]、[19]、[23]、

[27]、[31]、[35]、[39]または[43]記載のポリヌクレオチドを含有してなる医薬:

20

[48] 上記[4]、[8]、[12]、[16]、[20]、[24]、 [28]、[32]、[36]、[40]または[44]記載の抗体を含有 してなる医薬:

[49] 脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患の予防・治療剤である上記[45]~[48]のいずれかに記載の医薬;

[50] 上記[2]、[6]、[10]、[14]、[18]、[22]、 [26]、[30]、[34]、[38] もしくは[42] 記載のポリヌク レオチドまたはその一部を含有してなる診断薬;

[51] 上記[3]、[7]、[11]、[15]、[19]、[23]、

10 [27]、[31]、[35]、[39]または[43]記載のポリヌクレ オチドを含有してなる診断薬;

[52] 上記[4]、[8]、[12]、[16]、[20]、[24]、[28]、[32]、[36]、[40]または[44]記載の抗体を含有してなる診断薬:

15 [53] 脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患の診断用である上記 [50] ~ [52] のいずれかに記載の診断薬;

[54] 上記[1]、[5]、[9]、[13]、[17]、[21]、

[25]、[29]、[33]、[37]または[41]記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を用いることを含む、該蛋白質またはその塩に対して特異的親和性を有する化合物またはその塩、あるいは該蛋白質またはその塩と該化合物またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法;

[55] 上記[1]、[5]、[9]、[13]、[17]、[21]、

[25]、[29]、[33]、[37]または[41]記載の蛋白質もし くはその部分ペプチドまたはその塩を含んでなる、該蛋白質またはその塩に 対して特異的親和性を有する化合物またはその塩、あるいは該蛋白質または その塩と該化合物またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩 のスクリーニング用キット;

[56] 上記 [54] 記載の方法または上記 [55] 記載のキットを用いて

得られうる化合物またはその塩を含有してなる医薬;

- [57] 脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患の予防・治療剤である上記[56]記載の医薬;
- [58] 上記[2]、[6]、[10]、[14]、[18]、[22]、
- 5 [26]、[30]、[34]、[38] もしくは[42] 記載のポリヌク レオチドまたはその一部を用いることを特徴とする、上記[1]、[5]、
 - [9], [13], [17], [21], [25], [29], [33],
 - [37] または [41] 記載の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法;
- 10 [59] 上記[2]、[6]、[10]、[14]、[18]、[22]、 [26]、[30]、[34]、[38] もしくは[42] 記載のポリヌクレオチドまたはその一部を含んでなる、上記[1]、[5]、[9]、[13]、[17]、[21]、[25]、[29]、[33]、[37] または[41] 記載の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット;
 - [60]上記[58]記載の方法または上記[59]記載のキットを用いて得られうる化合物またはその塩を含有してなる医薬;
 - [61] 脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患の予防・治療剤である上記[60]記載の医薬;
- 20 [62] 上記[4]、[8]、[12]、[16]、[20]、[24]、
 - [28]、[32]、[36]、[40]または[44]記載の抗体を用いることを特徴とする、細胞膜もしくは細胞外液における上記[1]、[5]、
 - [9], [13], [17], [21], [25], [29], [33],
 - [37] または [41] 記載の蛋白質またはその塩の量を変化させる化合物
- 25 またはその塩のスクリーニング方法;
 - [63] 上記[4]、[8]、[12]、[16]、[20]、[24]、
 - [28]、[32]、[36]、[40]または[44]記載の抗体を含ん
 - でなる、細胞膜もしくは細胞外液における上記[1]、[5]、[9]、
 - [13], [17], [21], [25], [29], [33], [37]



または [41] 記載の蛋白質またはその塩の量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット;

[64] 上記 [62] 記載の方法または上記 [63] 記載のキットを用いて 得られうる化合物またはその塩を含有してなる医薬;および

5 [65] 脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患の予防・治療剤である上記[64]記載の医薬; などを提供する。

本発明の蛋白質は、高脂肪食負荷により白色脂肪細胞で発現する分泌もしくは膜蛋白質であることなどから、脂肪細胞の分化や代謝機能の異常に関連する疾患の予防・治療剤として、あるいは当該疾患の予防・治療に有効な医薬品候補化合物のスクリーニングのためのツールとして優れた効果を発揮する。

発明を実施するための最良の形態

本発明は、高脂肪食負荷されたヒトまたは他の哺乳動物の白色脂肪組織で 15 特異的に、もしくは高発現する分泌もしくは膜蛋白質(以下、これらを総称 して「本発明の蛋白質」という場合がある)を提供する。具体的には、本発 明の蛋白質は、配列番号:2で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質 的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、「SST20-14(Long form)」と いう場合もある);配列番号:4で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは 20 実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、「SST20-14(Short form)」という場合もある);配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と同 ーもしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、「SST22-22(Long form)」という場合もある);配列番号:8で表わされるアミノ酸 配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、 25 「SST22-22(Short form)」という場合もある);配列番号:10で表わされ るアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質 (以下、「SST8-5」という場合もある);配列番号:12で表わされるアミ ノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、

10

15

20

25

「SST19-15(Long form)」という場合もある);配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、「SST19-15(Short form)」という場合もある);配列番号:16で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、「SST13-11」という場合もある);配列番号:18で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、「SST9-8」という場合もある);配列番号:20で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、「SST21-3」という場合もある);または配列番号:22で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、「SST21-3」という場合もある);または配列番号:22で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質(以下、「SST20-6」という場合もある)である。

本発明の蛋白質は、哺乳動物の脂肪組織、特に白色脂肪組織で高発現する 分泌もしくは膜蛋白質であるが、上記の性質を有する限りその由来に特に制 限はなく、例えば、哺乳動物(例えば、ヒト、マウス、ラット、ウサギ、ヒ ツジ、プタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーなど)の細胞 「例えば、肝細胞、脾細胞、神経細胞、グリア細胞、膵臓β細胞、骨髄細胞、 メサンギウム細胞、ランゲルハンス細胞、表皮細胞、上皮細胞、杯細胞、内 皮細胞、平滑筋細胞、繊維芽細胞、繊維細胞、筋細胞、脂肪細胞、免疫細胞 (例、マクロファージ、T細胞、B細胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細胞、 好中球、好塩基球、好酸球、単球)、巨核球、滑膜細胞、軟骨細胞、骨細胞、 骨芽細胞、破骨細胞、乳腺細胞、肝細胞もしくは間質細胞、またはこれら細 胞の前駆細胞、幹細胞もしくはガン細胞など〕もしくはそれらの細胞が存在 するあらゆる組織 [例えば、脳、脳の各部位(例、嗅球、扁桃核、大脳基底 球、海馬、視床、視床下部、大脳皮質、延髄、小脳)、脊髄、下垂体、胃、 膵臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆嚢、骨髄、副腎、皮膚、肺、消化管 (例、大腸、小腸)、血管、心臓、胸腺、脾臓、顎下腺、末梢血、前立腺、 塞丸、卵巣、胎盤、子宮、骨、関節、脂肪組織(例、褐色脂肪組織、白色脂 肪組織)、骨格筋など]等から単離・精製される蛋白質であってもよい。ま た、化学合成もしくは無細胞翻訳系で生化学的に合成された蛋白質であって

10

15

20

25

もよいし、あるいは上記アミノ酸配列をコードする塩基配列を有する核酸を 導入された形質転換体から産生される組換え蛋白質であってもよい。

上記「実質的に同一のアミノ酸配列」としては、上記各配列番号(配列番 号:2、4、6、8、10、12、14、16、18、20または22)で 表されるアミノ酸配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、さらに好 ましくは約90%以上、特に好ましくは約95%以上の相同性を有するアミ ノ酸配列などが挙げられる。ここで「相同性」とは、当該技術分野において 公知の数学的アルゴリズムを用いて2つのアミノ酸配列をアラインさせた場 合の、最適なアラインメント(好ましくは、該アルゴリズムは最適なアライ ンメントのために配列の一方もしくは両方へのギャップの導入を考慮し得る ものである) における、オーバーラップする全アミノ酸残基に対する同一ア ミノ酸および類似アミノ酸残基の割合(%)を意味する。「類似アミノ酸」 とは物理化学的性質において類似したアミノ酸を意味し、例えば、芳香族ア ミノ酸 (Phe、Trp、Tyr) 、脂肪族アミノ酸 (Ala、Leu、Ile、Val) 、極性 アミノ酸 (Gln、Asn)、塩基性アミノ酸 (Lys、Arg、His)、酸性アミノ酸 (Glu、Asp) 、水酸基を有するアミノ酸 (Ser、Thr) 、側鎖の小さいアミノ 酸(Gly、Ala、Ser、Thr、Met)などの同じグループに分類されるアミノ酸 が挙げられる。このような類似アミノ酸による置換は蛋白質の表現型に変化 をもたらさない (即ち、保存的アミノ酸置換である) ことが予測される。保 存的アミノ酸置換の具体例は当該技術分野で周知であり、種々の文献に記載 されている (例えば、Bowieら, Science, 247: 1306-1310 (1990)を参照)。 本明細書におけるアミノ酸配列の相同性は、相同性計算アルゴリズム NCBI BLAST (National Center for Biotechnology Information Basic Local Alignment Search Tool) を用い、以下の条件(期待値=10; ギャップを許 す;マトリクス=BLOSUM62;フィルタリング=OFF) にて計算することができ る。アミノ酸配列の相同性を決定するための他のアルゴリズムとしては、例 えば、Karlinら,Proc. Natl. Acad. Sci. USA,90: 5873-5877 (1993)に 記載のアルゴリズム [該アルゴリズムは NBLAST および XBLAST プログラム (version 2.0) に組み込まれている (Altschulら, Nucleic Acids Res.,

20

25: 3389-3402 (1997))]、Needleman ら, J. Mol. Biol., 48: 444-453 (1970)に記載のアルゴリズム [該アルゴリズムは GCG ソフトウェアパッケージ中の GAP プログラムに組み込まれている]、Myers および Miller, CABIOS, 4: 11-17 (1988)に記載のアルゴリズム [該アルゴリズムは CGC 配列アラインメントソフトウェアパッケージの一部である ALIGN プログラム (version 2.0) に組み込まれている]、Pearson ら, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85: 2444-2448 (1988)に記載のアルゴリズム [該アルゴリズムは GCG ソフトウェアパッケージ中の FASTA プログラムに組み込まれている]等が挙げられ、それらも同様に好ましく用いられ得る。

10 より好ましくは、「実質的に同一のアミノ酸配列」とは、上記各配列番号で表されるアミノ酸配列と約60%以上、好ましくは約70%以上、さらに好ましくは約80%以上、特に好ましくは約90%以上の同一性を有するアミノ酸配列である。

「実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質」としては、例えば、前記した「実質的に同一のアミノ酸配列」を含有し、且つ上記各配列番号で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有する蛋白質が好ましい。

「実質的に同質の活性」としては、例えば、レセプター(もしくはリガンド)結合活性およびシグナル情報伝達作用などが挙げられる。「実質的に同質」とは、それらの活性が性質的に(例:生理学的に、または薬理学的に)同質であることを示す。したがって、レセプター(リガンド)結合活性やシグナル情報伝達作用などの活性が同等(例:約0.5~約2倍)であることが好ましいが、これらの活性の程度や蛋白質の分子量などの量的要素は異なっていてもよい。

25 レセプター(もしくはリガンド)結合活性やシグナル情報伝達作用などの 活性の測定は、自体公知の方法に準じて行なうことができるが、例えば、後 述する特異的親和性を有する生体物質(レセプターもしくはリガンド)の決 定方法やアゴニスト、アンタゴニストのスクリーニング方法において用いら れる方法に従って測定することができる。

10

15

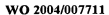
20

25

また、本発明の蛋白質としては、例えば、①上記各配列番号で表されるアミノ酸配列のうち1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、②上記各配列番号で表されるアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、③上記各配列番号で表されるアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が挿入されたアミノ酸配列、④上記各配列番号で表されるアミノ酸配列のうち1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または⑤それらを組み合わせたアミノ酸配列を含有する蛋白質であって、且つ上記各配列番号で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質であって、且つ上記各配列番号で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有する蛋白質も含まれる。ここで「実質的に同質の活性」とは前記と同義である。

上記のようにアミノ酸配列が挿入、欠失または置換されている場合、その 挿入、欠失または置換の位置は、蛋白質の活性が保持される限り特に限定さ れない。

本発明の蛋白質は分泌もしくは膜蛋白質であり、通常、生体内ではN末端にシグナルペプチドを有する前駆ポリペプチドとして翻訳された後、シグナルペプチダーゼによるプロセッシングを受けて成熟(もしくはプロ)蛋白質となる。シグナルペプチドの開裂部位(成熟(プロ)蛋白質のN末端)は、例えば、完全もしくは部分精製した本発明の蛋白質をエドマン分解法に付すことにより決定することができるが、前駆ポリペプチドの一次構造から公知の数学的アルゴリズムを用いて予測することができる。このようなアルゴリズムとしては、例えば、Nielsenら、Int. Neural Syst.,8(5-6):581-599(1997)に記載のアルゴリズム[該アルゴリズムは Signal Pプログラム(WWWサーバー:http://www.cbs.dtu.dk/services/Signal P/上で利用可能)に組み込まれている]、Emanuelssonら、J. Mol. Biol. 300:1005-1016(2000)



15

20

25



に記載のアルゴリズム [該アルゴリズムは TargetP プログラム (WWW サーバー: http://www.cbs.dtu.dk/services/TargetP/上で利用可能) に組み込まれている]、von Heijne, Nucl. Acids Res., 14: 4683 (1986)に記載のアルゴリズム [該アルゴリズムは PSORT II プログラム (WWW サーバー:

5 http://psort.ims.u-tokyo.ac.jp/form2.html 上で利用可能)に組み込まれている]、SOSUI(Signal)プログラム Beta Version (WWW サーバー: http://sosui.proteome.bio.tuat.ac.jp/cgi-

bin/sosui.cgi?/sosuisignal/sosuisignal_submit.html 上で利用可能)に組み込まれるアルゴリズム等が挙げられるが、これらに限定されない。例えば上記 PSORT II プログラムを用いた場合、上記各配列番号で表されるアミノ酸配列を有するポリペプチドはそれぞれアミノ酸番号 - 1 とアミノ酸番号 1 の間で開裂し得ると予測されるが、それらは現実の開裂部位と必ずしも一致するわけではなく、また、本発明の蛋白質を発現させる細胞種によってシグナルの切断位置が異なる場合も起こり得る。従って、本発明の蛋白質には、

上記各配列番号で表されるアミノ酸配列中アミノ酸番号1以降のアミノ酸配列、あるいは該アミノ酸配列において1または2個以上のアミノ酸が付加もしくは欠失したアミノ酸配列を含有する蛋白質も包含される。

本発明の蛋白質は、好ましくは、配列番号:2で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST20-14 (Long form)、配列番号:4で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST20-14 (Short form)、配列番号:6で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST22-22 (Long form)、配列番号:8で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST22-22 (Short form)、配列番号:10で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST22-22 (Short form)、配列番号:10で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST19-15 (Long form)、配列番号:14で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST19-15 (Short form)、配列番号:16で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST19-15 (Short form)、配列番号:16で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST13-11、配列番号:18で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST21-3または配列番号:20で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST21-3または配列番号:22で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST21-3または配列番号:22で表されるアミノ酸配列を有するマウス SST20-6、あるいは他の哺乳動物におけるそれらのホモログである。

20

25

本発明の蛋白質がC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明の蛋白質に含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC末端のエステルなどが用いられる。

さらに、本発明の蛋白質には、N末端のアミノ酸残基のアミノ基が保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などの C_{1-6} アルカノイルなどの C_{1-6} アシル基など)で保護されているもの、生体内で切断されて生成し得るN末端のグルタミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基(例えば-OH、-SH、アミノ基、イミダゾール基、インドール基、グアニジノ基など)が適当な保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などの C_{1-6} アルカノイル基などの C_{1-6} アシル基など)で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖蛋白質などの複合蛋白質なども含まれる。

本発明の蛋白質の部分ペプチド(以下、単に「本発明の部分ペプチド」と 略称する場合もある)は、上記した本発明の蛋白質の部分アミノ酸配列を有 するペプチドであり、且つ本発明の蛋白質と実質的に同質の活性を有する限

15

20



り、何れのものであってもよい。ここで「実質的に同質の活性」とは上記と 同意義を示す。また、「実質的に同質の活性」の測定は本発明の蛋白質の場 合と同様に行なうことができる。

具体的には、本発明の部分ペプチドとして、例えば、上記各配列番号で表されるアミノ酸配列のうち、本発明の蛋白質と相互作用し得る生体物質(レセプターもしくはリガンド)との結合に関わる領域および該相互作用を介したシグナル伝達に関わる領域をさらに含む部分アミノ酸配列を有するものなどが用いられる。

本発明の部分ペプチドとしては、少なくとも30個以上、好ましくは60 10 個以上、より好ましくは100個以上のアミノ酸を有するペプチドなどが好ましい。

一方、本発明の蛋白質の部分アミノ酸配列を含むが該蛋白質と実質的に同質の活性を有しないペプチド、例えば、上記各配列番号で表されるアミノ酸配列のうち、本発明の蛋白質と相互作用し得る生体物質(レセプターもしくはリガンド)との結合に関わる領域を含むが、該相互作用を介したシグナル伝達に関わる領域を含まない部分アミノ酸配列を有するものなどは、「本発明の部分ペプチド」には含まれない。しかしながら、かかるペプチドは、本発明の蛋白質と相互作用し得る生体物質(レセプターもしくはリガンド)と結合して該蛋白質によるシグナル伝達作用を遮断することができるので、該シグナル伝達の異常亢進が関与する病態・疾患の予防・治療などに有用であり得る。

また、本発明の部分ペプチドはC末端がカルボキシル基(-COOH)、カルボキシレート(-COO⁻)、アミド(-CONH₂)またはエステル(-COOR)の何れであってもよい。ここでエステルにおけるRとしては、本発明の蛋白質について前記したと同様のものが挙げられる。本発明の部分ペプチドがC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明の部分ペプチドに含まれる。この場合のエステルとしては、例えば、C末端のエステルと同様のものなどが用いられる。

10

25

さらに、本発明の部分ペプチドには、上記した本発明の蛋白質と同様に、N末端のアミノ酸残基のアミノ基が保護基で保護されているもの、N末端のグルタミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチドなどの複合ペプチドなども含まれる。

本発明の蛋白質またはその部分ペプチドの塩としては、酸または塩基との生理学的に許容される塩が挙げられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸)との塩などが用いられる。

本発明の蛋白質またはその塩は、前述した哺乳動物の細胞または組織から自体公知の蛋白質の精製方法によって製造することができる。具体的には、本発明の蛋白質が細胞膜に局在する場合は、哺乳動物の組織または細胞をホモジナイズし、低速遠心により細胞デブリスを除去した後、上清を高速遠心して細胞膜含有画分を沈澱させ(必要に応じて密度勾配遠心などにより細胞膜画分を精製し)、該画分を逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィーなどのクロマトグラフィー等に付すことにより該蛋白質またはその塩を調製することができる。また、

本発明の蛋白質が細胞外に分泌される場合は、哺乳動物の組織または細胞を 適当な培地中で培養した後、濾過または遠心分離等により培養上清を分取し、 該上清を上記と同様にクロマトグラフィー等に付すことにより該蛋白質また はその塩を調製することができる。

本発明の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩(以下、「本発明 の蛋白質(ペプチド)」と略記する場合がある)は、公知のペプチド合成法に従って製造することもできる。

ペプチド合成法は、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれであってもよい。本発明の蛋白質(ペプチド)を構成し得る部分ペプチドもしくはアミ

20

ノ酸と残余部分とを縮合し、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的とする蛋白質を製造することができる。

ここで、縮合や保護基の脱離は、自体公知の方法、例えば、以下の①~⑤ に記載された方法に従って行われる。

- 5 ①M. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチド・シンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966 年)
 - ②Schroeder および Luebke、ザ・ペプチド (The Peptide), Academic Press, New York (1965年)
 - ③泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸善(株) (1975年)
- 10 ④矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 蛋白質の化学 IV、205、 (1977 年)
 - ⑤矢島治明監修、続医薬品の開発、第14巻、ペプチド合成、広川書店 このようにして得られた蛋白質(ペプチド)は、公知の精製法により精製 単離することができる。ここで、精製法としては、例えば、溶媒抽出、蒸留、 カラムクロマトグラフィー、液体クロマトグラフィー、再結晶、これらの組 み合わせなどが挙げられる。

上記方法で得られる蛋白質 (ペプチド) が遊離体である場合には、該遊離体を公知の方法あるいはそれに準じる方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に蛋白質 (ペプチド) が塩として得られた場合には、該塩を公知の方法あるいはそれに準じる方法によって遊離体または他の塩に変換することができる。

本発明の蛋白質 (ペプチド) の合成には、通常市販の蛋白質合成用樹脂を用いることができる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメチル樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、4 - ベンジルオキシベンジルアルコール樹脂、4 - メチルベンズヒドリルアミン樹脂、PAM 樹脂、4 - ヒドロキシメチルメチルフェニルアセトアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、4 - (2', 4' - ジメトキシフェニルーヒドロキシメチル) フェノキシ樹脂、4 - (2', 4' - ジメトキシフェニルート moc アミノエチル) フェノキシ樹脂などを挙げることができる。こ

10

15

20

25

のような樹脂を用い、 $\alpha-アミノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とする蛋白質(ペプチド)の配列通りに、自体公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂から蛋白質等を切り出すと同時に各種保護基を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的の蛋白質(ペプチド)またはそのアミド体を取得する。$

上記した保護アミノ酸の縮合に関しては、蛋白質合成に使用できる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としては、DCC、N, N'ージイソプロピルカルボジイミド、NーエチルーN'ー(3ージメチルアミノプロリル)カルボジイミドなどが用いられる。これらによる活性化にはラセミ化抑制添加剤(例えば、HOBt、HOOBt)とともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するか、または、対称酸無水物またはHOBtエステルあるいはHOOBtエステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を行なった後に樹脂に添加することができる。

保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒は、蛋白質縮合反応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例えば、N、Nージメチルホルムアミド、N・Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドンなどの酸アミド類、塩化メチレン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、トリフルオロエタノールなどのアルコール類、ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類、ピリジンなどのアミン類、ジオキサン、テトラヒドロフランなどのエーテル類、アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類、酢酸メチル、酢酸エチルなどのエステル類あるいはこれらの適宜の混合物などが用いられる。反応温度は蛋白質結合形成反応に使用され得ることが知られている範囲から適宜選択され、通常約-20℃~50℃の範囲から適宜選択される。活性化されたアミノ酸誘導体は通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基の脱離を行うことなく縮合反応を繰り返すことにより十分な縮合を行なうことができる。反応を繰り返しても十分な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミダゾールを用いて未反応アミノ酸を

15

20



アセチル化することができる。

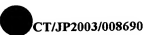
原料の反応に関与すべきでない官能基の保護ならびに保護基、およびその保護基の脱離、反応に関与する官能基の活性化などは公知の基または公知の手段から適宜選択しうる。

5 原料のアミノ基の保護基としては、例えば、Z、Boc、ターシャリーペンチルオキシカルボニル、イソボルニルオキシカルボニル、4ーメトキシベンジルオキシカルボニル、Cl-Z、Br-Z、アダマンチルオキシカルボニル、トリフルオロアセチル、フタロイル、ホルミル、2-ニトロフェニルスルフェニル、ジフェニルホスフィノチオイル、Fmocなどが用いられる。

カルボキシル基は、例えば、アルキルエステル化(例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ターシャリーブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、2-アダマンチルなどの直鎖状、分枝状もしくは環状アルキルエステル化)、アラルキルエステル化(例えば、ベンジルエステル、4-ニトロベンジルエステル、4-メトキシベンジルエステル、4-クロロベンジルエステル、ベンズヒドリルエステル化)、フェナシルエステル化、ベンジルオキシカルボニルヒドラジド化、ターシャリープトキシカルボニルヒドラジド化、トリチルヒドラジド化などによって保護することができる。

セリンの水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によって保護することができる。このエステル化に適する基としては、例えば、アセチル基などの低級アルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル基、ベンジルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル基などの炭酸から誘導される基などが用いられる。また、エーテル化に適する基としては、例えば、ベンジル基、テトラヒドロピラニル基、tープチル基などである。

ヒスチジンのイミダゾールの保護基としては、例えば、Tos、4-メトキシ-2,3,6-トリメチルペンゼンスルホニル、DNP、ペンジルオキ



シメチル、Bum、Boc、Trt、Fmocなどが用いられる。

保護基の除去(脱離)方法としては、例えば、Pd-黒あるいはPd-炭 素などの触媒の存在下での水素気流中での接触還元や、また、無水フッ化水 素、メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸 あるいはこれらの混合液などによる酸処理や、ジイソプロピルエチルアミン、 5 トリエチルアミン、ピペリジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体 アンモニア中ナトリウムによる還元なども用いられる。上記酸処理による脱 離反応は、一般に約-20℃~40℃の温度で行なわれるが、酸処理におい ては、例えば、アニソール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、 パラクレゾール、ジメチルスルフィド、1,4-ブタンジチオール、1,2 10 - エタンジチオールなどのようなカチオン捕捉剤の添加が有効である。また、 ヒスチジンのイミダゾール保護基として用いられる2,4-ジニトロフェニ ル基はチオフェノール処理により除去され、トリプトファンのインドール保 護基として用いられるホルミル基は上記の1.2-エタンジチオール、1. 4-ブタンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外に、希水酸化 15 ナトリウム溶液、希アンモニアなどによるアルカリ処理によっても除去され る。

原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、例えば、対応する酸無水物、アジド、活性エステル〔アルコール(例えば、ペンタクロロフェノール、2,4,5ートリクロロフェノール、2,4ージニトロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロフェノール、HONB、Nーヒドロキシスクシミド、Nーヒドロキシフタルイミド、HOBt)とのエステル〕などが用いられる。原料のアミノ基の活性化されたものとしては、例えば、対応するリン酸アミドが用いられる。

25 蛋白質(ペプチド)のアミド体を得る別の方法としては、例えば、まず、 カルボキシ末端アミノ酸の α – カルボキシル基をアミド化して保護した後、 アミノ基側にペプチド鎖を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末 端の α – アミノ基の保護基のみを除いた蛋白質(ペプチド)とC 末端のカル ボキシル基の保護基のみを除去した蛋白質(ペプチド)とを製造し、この両

10

15

20

25

蛋白質 (ペプチド)を上記したような混合溶媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同様である。縮合により得られた保護蛋白質 (保護ペプチド)を精製した後、上記方法によりすべての保護基を除去し、所望の粗蛋白質 (粗ペプチド)を得ることができる。この粗蛋白質 (粗ペプチド)は既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥することで所望の蛋白質 (ペプチド)のアミド体を得ることができる。

蛋白質 (ペプチド) のエステル体は、例えば、カルボキシ末端アミノ酸の α-カルボキシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステルとした 後、上記蛋白質 (ペプチド) のアミド体の場合と同様にして得ることができる。

本発明の部分ペプチドまたはその塩は、本発明の蛋白質またはその塩を適 当なペプチダーゼで切断することによっても製造することができる。

さらに、本発明の蛋白質(ペプチド)は、本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有する形質転換体を培養し、得られる培養物から本発明の蛋白質(ペプチド)を分離精製することによって製造することもできる。本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドはDNAであってもRNAであってもよく、あるいはDNA/RNAキメラであってもよい。好ましくはDNAが挙げられる。また、該ポリヌクレオチドは二本鎖であっても、一本鎖であってもよい。二本鎖の場合は、二本鎖DNA、二本鎖RNAまたはDNA:RNAのハイブリッドでもよい。一本鎖の場合は、センス鎖(即ち、コード鎖)であっても、アンチセンス鎖(即ち、非コード鎖)であってもよい。

本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNAとしては、哺乳動物(例えば、ヒト、ウシ、サル、ウマ、ブタ、ヒツジ、ヤギ、イヌ、ネコ、モルモット、ラット、マウス、ウサギ、ハムスターなど)のゲノムDNA、該哺乳動物のあらゆる細胞[例えば、肝細胞、脾細胞、神経細胞、グリア細胞、膵臓β細胞、骨髄細胞、メサンギウム細胞、ランゲルハンス細胞、表皮細胞、上皮細胞、杯細胞、内皮細胞、平滑筋細胞、繊維芽細胞、繊維細胞、筋細胞、脂肪細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B細胞、

ナチュラルキラー細胞、肥満細胞、好中球、好塩基球、好酸球、単球)、巨 核球、滑膜細胞、軟骨細胞、骨細胞、骨芽細胞、破骨細胞、乳腺細胞、肝細 胞もしくは間質細胞、またはこれら細胞の前駆細胞、幹細胞もしくはガン細 胞など] もしくはそれらの細胞が存在するあらゆる組織 [例えば、脳、脳の 各部位(例、嗅球、扁桃核、大脳基底球、海馬、視床、視床下部、大脳皮質、 5 延髄、小脳)、脊髄、下垂体、胃、膵臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆 嚢、骨髄、副腎、皮膚、肺、消化管(例、大腸、小腸)、血管、心臓、胸腺、 脾臓、顎下腺、末梢血、前立腺、睾丸、卵巣、胎盤、子宮、骨、関節、脂肪 組織(例、褐色脂肪組織、白色脂肪組織)、骨格筋など]由来のCDNA、 合成DNAなどが挙げられる。本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコ 10 ードするゲノムDNAおよびcDNAは、上記した細胞・組織より調製した ゲノムDNA画分および全RNAもしくはmRNA画分をそれぞれ鋳型とし て用い、Polymerase Chain Reaction(以下、「PCR法」と略称する)お よびReverse Transcriptase-PCR(以下、「RT-PCR法」と略称する) によって直接増幅することもできる。あるいは、本発明の蛋白質またはその 15 部分ペプチドをコードするゲノムDNAおよびcDNAは、上記した細胞・ 組織より調製したゲノムDNAおよび全RNAもしくはmRNAの断片を適 当なペクター中に挿入して調製されるゲノムDNAライブラリーおよび c D NAライブラリーから、コロニーもしくはプラークハイブリダイゼーション 法またはPCR法などにより、それぞれクローニングすることもできる。ラ 20 イプラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コス ミド、ファージミドなどいずれであってもよい。

本発明の蛋白質をコードするDNAとしては、例えば、配列番号:1で表される塩基配列を含有するDNAまたは該塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、配列番号:2で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有する蛋白質をコードするDNA(以下、「Sst20-14(Long form)」と略記する場合がある);配列番号:3で表される塩基配列を含有するDNAまたは該塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、配列番

号:4で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有 する蛋白質をコードするDNA (以下、「Sst20-14(Short form)」と略記 する場合がある) ;配列番号:5で表される塩基配列を含有するDNAまた は該塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配 列を含有し、配列番号:6で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質 5 的に同質の活性を有する蛋白質をコードするDNA(以下、「Sst22-22(Long form)」と略記する場合がある);配列番号:7で表される塩基配 列を含有するDNAまたは該塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハ イブリダイズする塩基配列を含有し、配列番号:8で表されるアミノ酸配列 を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有する蛋白質をコードするDNA 10 (以下、「Sst22-22(Short form)」と略記する場合がある);配列番号:9 で表される塩基配列を含有するDNAまたは該塩基配列とハイストリンジェ ントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、配列番号:10で表 されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有する蛋白質 をコードするDNA(以下、「Sst8-5」と略記する場合がある);配列番 15 号:11で表される塩基配列を含有するDNAまたは該塩基配列とハイスト リンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、配列番号: 12で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有す る蛋白質をコードするDNA(以下、「Sst19-15(Long form)」と略記する 場合がある);配列番号:13で表される塩基配列を含有するDNAまたは 20 該塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列 を含有し、配列番号:14で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質 的に同質の活性を有する蛋白質をコードするDNA(以下、「Sst19-15(Short form)」と略記する場合がある);配列番号: 15で表される塩基 配列を含有するDNAまたは該塩基配列とハイストリンジェントな条件下で 25 ハイブリダイズする塩基配列を含有し、配列番号:16で表されるアミノ酸 配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有する蛋白質をコードするD NA(以下、「Sst13-11」と略記する場合がある);配列番号:17で表さ れる塩基配列を含有するDNAまたは該塩基配列とハイストリンジェントな

10

15

20

25

条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、配列番号:18で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有する蛋白質をコードするDNA(以下、「Sst9-8」と略記する場合がある);配列番号:19で表される塩基配列を含有するDNAまたは該塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、配列番号:20で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有する蛋白質をコードするDNA(以下、「Sst21-3」と略記する場合がある)または配列番号:21で表される塩基配列を含有するDNAまたは該塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有する蛋白質をコードするDNA(以下、「Sst20-6」と略記する場合がある)が挙げられる。

上記各配列番号(配列番号:1、3、 3 5、7、9、11、13、15、17、19 または21)で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズできるDNAとしては、当該塩基配列と約50%以上、好ましくは約60%以上、さらに好ましくは約70%以上、特に好ましくは約80%以上、最も好ましくは約90%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

本明細書における塩基配列の相同性は、相同性計算アルゴリズム NCBI BLAST (National Center for Biotechnology Information Basic Local Alignment Search Tool) を用い、以下の条件(期待値=10;ギャップを許す;フィルタリング=ON;マッチスコア=1;ミスマッチスコア=-3)にて計算することができる。塩基配列の相同性を決定するための他のアルゴリズムとしては、上記したアミノ酸配列の相同性計算アルゴリズムが同様に好ましく例示される。

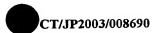
ハイプリダイゼーションは、自体公知の方法あるいはそれに準じる方法、 例えば、モレキュラー・クローニング (Molecular Cloning) 第2版 (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法な どに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、

10

15

20

25



ハイブリダイゼーションは、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なう ことができる。ハイブリダイゼーションは、好ましくは、ハイストリンジェ ントな条件に従って行なうことができる。

ハイストリンジェントな条件としては、例えば、ナトリウム塩濃度が約19~約40 mM、好ましくは約19~約20 mMで、温度が約50~約70℃、好ましくは約60~約65℃の条件等が挙げられる。特に、ナトリウム塩濃度が約19 mMで温度が約65℃の場合が好ましい。当業者は、ハイブリダイゼーション溶液の塩濃度、ハイブリダゼーション反応の温度、プローブ濃度、プローブの長さ、ミスマッチの数、ハイブリダイゼーション反応の時間、洗浄液の塩濃度、洗浄の温度等を適宜変更することにより、所望のストリンジェンシーに容易に調節することができる。

本発明の蛋白質をコードするDNAは、好ましくは、配列番号:1で表さ れる塩基配列を有する、マウス SST20-14(Long form)蛋白質をコードするD NA、配列番号: 3で表される塩基配列を有する、マウス SST20-14(Short form)蛋白質をコードするDNA、配列番号:5で表される塩基配列を有す る、マウス SST22-22(Long form)蛋白質をコードするDNA、配列番号:7 で表される塩基配列を有する、マウス SST22-22(Short form)蛋白質をコード するDNA、配列番号: 9で表される塩基配列を有する、マウス SST8-5 蛋 白質をコードするDNA、配列番号:11で表される塩基配列を有する、マ ウス SST19-15 (Long form)蛋白質をコードするDNA、配列番号:13で表 される塩基配列を有する、マウス SST19-15(Short form)蛋白質をコードする DNA、配列番号: 15で表される塩基配列を有する、マウス SST13-11 蛋 白質をコードするDNA、配列番号:17で表される塩基配列を有する、マ ウス SST9-8 蛋白質をコードするDNA、配列番号:19で表される塩基配 列を有する、マウス SST21-3 蛋白質をコードするDNA、または配列番号: 21で表される塩基配列を有する、マウス SST20-6 蛋白質をコードするDN Aなどである。

上記各DNAをプラスミドとして保持する大腸菌株 [順に(1) Escherichia coli Top10/pCR4-TOP0(SST20-14long form)、(2) Escherichia

coli Top10/pCR4-TOPO(SST20-14short form), (3) Escherichia coli Top10/pCR4-TOP0(SST22-22long form), (4) Escherichia coli Top10/pCR4-TOPO(SST22-22short form), (5) Escherichia coli Top10/pCR4-TOPO(SST8-5), (6) Escherichia coli Top10/pCR4-TOPO(SST19-15long form), (7) Escherichia coli Top10/pCR4-TOPO(SST19-15short form), (8) 5 Escherichia coli Top10/pCR4-TOP0(SST13-11), (9) Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0(SST9-8), (10) Escherichia coli Top10/pCR4-TOPO(SST21-3)および(11) Escherichia coli Top10/pCR4-TOPO(SST20-6)] は、それぞれ FERM BP-8406、FERM BP-8407、FERM BP-8408、FERM BP-8409、 FERM BP-8402, FERM BP-8404, FERM BP-8405, FERM BP-8403, FERM BP-8411, 10 FERM BP-8413 および FERM BP-8412 の受託番号を付され、(1)~(8)について は平成15(2003)年6月20日付で、(9)~(11)については平成15 (2003) 年6月24日付で独立行政法人 産業技術総合研究所 特許生 物寄託センター (〒305-8566 茨城県つくば市東1-1-1 中央第6) に 寄託されている。 15

本発明の蛋白質のような分泌もしくは膜蛋白質をコードする核酸をクロー ニングする簡便な手法としてシグナルシークエンストラップ(SST)法が 知られている。この方法は、基本的には、目的の組織由来の c DNAライブ ラリーを作製し、これを分泌もしくは細胞膜へ移行した場合にのみ細胞の選 択を可能にする蛋白質をコードするDNAの5'側に組み込んだ融合蛋白質 20 発現ベクターを用い、該蛋白質の分泌もしくは細胞膜への移行を指標にして 分泌もしくは膜蛋白質をコードする c DNAを選択するというものである。 例えば、スクロースを資化できない変異インベルターゼを有する酵母に、目 的cDNAライブラリーをシグナル配列欠失変異インベルターゼ遺伝子の 5'側に融合させた酵母発現プラスミドを導入し、スクロースを炭素源とす 25 る培地で増殖性を有する酵母を選択する方法 (Kleinら, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 93: 7108-7113, 1996) 、シグナル欠損変異CD25抗原遺伝子 の5'側に目的cDNAライブラリーを融合させた哺乳動物用発現ベクター を適当な哺乳動物細胞に導入し、抗CD25抗体を用いた免疫染色により分

10

15

泌・膜蛋白質をコードするc DNAを有するクローンを選択する方法 (Tashiro ら, Science, 261: 600-603, 1993)、Ba/F3細胞株をIL-3非依存的に増殖可能にする変異トロンポポイエチン受容体(N末端細胞外ドメインコード領域を欠失する)の5 側に目的c DNAライブラリーを融合させた哺乳動物用発現ベクターをBa/F3細胞に導入し、IL-3非存在下で増殖性を有する細胞を選択する方法(Kojima および Kitamura,

Nature Biotech., 17: 487-490, 1999; Tsuruga ら, Biochem. Biophys. Res. Commun., 272: 293-297, 2000) 等が挙げられる。

選択された細胞からゲノムDNA(導入されたcDNAがゲノムに組み込まれている場合)またはプラスミドDNAもしくはウイルスDNA(導入されたcDNAがゲノムに組み込まれていない場合)を抽出し、使用したベクターの5、フランキング配列と融合させたマーカー蛋白質遺伝子の5、側配列とを基にしてセンスおよびアンチセンスプライマーを作製し、前記DNAを鋳型としてPCR法を行うことにより分泌もしくは膜蛋白質の一部をコードするcDNAを単離し、適当なクローニングベクター中にサブクローニングすることができる。

こうして得られた c DNAの塩基配列は自体公知の方法(マキサム・ギルバート法、ジデオキシターミネーション法等)を用いて決定することができる。

20 本発明の蛋白質をコードする核酸のクローニングの手段としては、上記のようにして同定され、配列決定された上記 c DNAの部分塩基配列を有する2種の合成DNAプライマーと適当なアダプタープライマーとを用いて、目的の組織由来のmRNAを鋳型とする5′ーおよび3′ーRACE反応を行い、得られた各増幅断片を制限酵素とリガーゼを用いて連結するなどして完全長のc DNAを得る方法、あるいは配列決定された上記 c DNAの一部あるいは全領域を含むDNAをプローブとして用い、ライブラリーから再度ハイブリダイゼーションによるスクリーニングを行って完全長 c DNAを得る方法等が挙げられるが、これらに限定されない。RACE法による場合、アダプタープライマーとしては任意のアダプター配列(例えば、サブクローニ

10

15

20

25

用いて決定することができる。

ング用の制限酵素認識部位を含む配列)の3、末端にオリゴdTが付加されたもの等が好ましく用いられ得る。5、-RACEにおいて、逆転写酵素の内在のターミナルトランスフェラーゼ活性を利用する場合は主として数個のdCが付加されるので、3、末端にdGを付加したアダプタープライマーが好ましく用いられ得る。ハイブリダイゼーション法による場合、ハイブリダイゼーションは自体公知の方法あるいはそれに準じる方法、例えば、モレキュラー・クローニング (Molecular Cloning) 第2版 (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、ハイブリダイゼーションは、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。こうして得られた完全長cDNAの塩基配列は、部分配列と同様に自体公知の方法(マキサム・ギルバート法、ジデオキシターミネーション法等)を

配列番号:1で表される塩基配列を有する、マウス SST20-14(Long form) 蛋白質の完全長をコードするDNA (mSst20-14(Long form))、および配列番号:3で表される塩基配列を有する、マウス SST20-14(Short form)蛋白質の完全長をコードするDNA (mSst20-14(Short form))は、例えば、高脂肪食負荷されたマウス白色脂肪組織由来のcDNAライブラリーから、上記ST法を用いて得られ、大腸菌 Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0 (20-14)株にクローニングされた核酸 (mSst20-14(partial))の塩基配列(配列番号:23)を基に設計したプライマーと、アダプタープライマーとを用いた5、一および3、-RACE反応により得ることができる。

配列番号:5で表される塩基配列を有する、マウス SST22-22(Long form) 蛋白質の完全長をコードするDNA (mSst22-22(Long form))、および配列番号:7で表される塩基配列を有する、マウス SST22-22(Short form)蛋白質の完全長をコードするDNA (mSst22-22(Short form))は、例えば、高脂肪食負荷されたマウス白色脂肪組織由来のc DNAライブラリーから、上記SST法を用いて得られ、大腸菌 Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0 (22-22)株にクローニングされた核酸 (mSst22-22(partial)) の塩基配列

(配列番号:24)を基に設計したプライマーと、アダプタープライマーと を用いた5'-および3'-RACE反応により得ることができる。

配列番号:9で表される塩基配列を有する、マウス SST8-5 蛋白質の完全 長をコードするDNA (mSst8-5) は、例えば、高脂肪食負荷されたマウス 白色脂肪組織由来のcDNAライブラリーから、上記SST法を用いて得ら れ、大腸菌 Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0 (8-5)株にクローニング された核酸 (mSst8-5(partial)) の塩基配列 (配列番号:25) を基に設計 したプライマーと、アダプタープライマーとを用いた5'ーおよび3'-R ACE反応により得ることができる。

10 配列番号: 11で表される塩基配列を有する、マウス SST19-15(Long form)蛋白質の完全長をコードするDNA (mSst19-15(Long form))、および配列番号: 13で表される塩基配列を有する、マウス SST19-15(Short form)蛋白質の完全長をコードするDNA (mSst19-15(Short form))は、例えば、高脂肪食負荷されたマウス白色脂肪組織由来のcDNAライブラリーから、上記SST法を用いて得られ、大腸菌 Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0 (19-15)株にクローニングされた核酸 (mSst19-15(partial))の塩基配列(配列番号: 26)を基に設計したプライマーと、アダプタープライマーとを用いた5、一および3、一RACE反応により得ることができる。

20 配列番号:15で表される塩基配列を有する、マウス SST13-11 蛋白質の 完全長をコードするDNA (mSst13-11) は、例えば、高脂肪食負荷された マウス白色脂肪組織由来のcDNAライブラリーから、上記SST法を用い て得られ、大腸菌 Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0 (13-11)株にクロ ーニングされた核酸 (mSst13-11(partial)) の塩基配列(配列番号:27) 25 を基に設計したプライマーと、アダプタープライマーとを用いた5'ーおよ び3'-RACE反応により得ることができる。

配列番号:17で表される塩基配列を有する、マウス SST9-8 蛋白質の完全長をコードするDNA (mSst9-8) は、例えば、高脂肪食負荷されたマウス白色脂肪組織由来のcDNAライブラリーから、上記SST法を用いて得

られ、大腸菌 Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0 (9-8)株にクローニン グされた核酸 (mSst9-8(partial)) の塩基配列 (配列番号: 28) を基に設計したプライマーと、アダプタープライマーとを用いた5'ーおよび3'ー RACE反応により得ることができる。

5 配列番号:19で表される塩基配列を有する、マウス SST21-3 蛋白質の完全長をコードするDNA (mSst21-3) は、例えば、高脂肪食負荷されたマウス白色脂肪組織由来のcDNAライブラリーから、上記SST法を用いて得られ、大腸菌 Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0 (21-3)株にクローニングされた核酸 (mSst21-3(partial)) の塩基配列 (配列番号:29)を基に設計したプライマーと、アダプタープライマーとを用いた5'ーおよび3'ーRACE反応により得ることができる。

配列番号:21で表される塩基配列を有する、マウス SST20-6 蛋白質の完全長をコードするDNA (mSst20-6) は、例えば、高脂肪食負荷されたマウス白色脂肪組織由来のcDNAライブラリーから、上記SST法を用いて得られ、大腸菌 Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0 (20-6)株にクローニングされた核酸 (mSst20-6(partial)) の塩基配列 (配列番号:30) を基に設計したプライマーと、アダプタープライマーとを用いた5'ーおよび3'ーRACE反応により得ることができる。

上記の Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (20-14)株、Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (22-22)株、Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (8-5)株、Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (19-15)株、Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (13-11)株、Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (9-8)株、Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (21-3)株および Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (20-6)株は、それぞれ FERM BP-8104、FERM BP-8109、FERM BP-8110、FERM BP-8108、FERM BP-8107、FERM BP-8105、FERM BP-8102および FERM BP-8106の受託番号を付され、平成14(2002)年7月14日付で独立行政法人 産業技術総合研究所 特許生物寄託センター(〒305-8566 茨城県つくば市東1-1-1 中央第6)に寄託されている。

10

15

20

25

本発明の部分ペプチドをコードするDNAは、上記各配列番号(配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20または22)で表されるアミノ酸配列の一部と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するペプチドをコードする塩基配列を含むものであればいかなるものであってもよい。具体的には、本発明の部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、(1)上記各配列番号で表される塩基配列の部分塩基配列または(2)上記各配列番号で表される塩基配列を有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を有し、前記した本発明の蛋白質と実質的に同質の活性(例:レセプター(もしくはリガンド)結合活性、シグナル伝達作用など)を有するペプチドをコードするDNAなどが用いられる。

上記各配列番号で表される塩基配列を有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズできるDNAとしては、例えば、該塩基配列と約60%以上、好ましくは約70%以上、より好ましくは約80%以上、最も好ましくは約90%以上の同一性を有する塩基配列を含有するDNAなどが挙げられる。ハイストリンジェントな条件としては上記と同様の条件が挙げられる。

クローン化された本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNAの塩基配列は、公知のキット、例えば、Mutan™-super Express Km(宝酒造(株))、Mutan™-K(宝酒造(株))等を用いて、ODA-LA PCR 法、Gapped duplex 法、Kunkel 法等の自体公知の方法あるいはそれらに準じる方法に従って変換することができる。

クローン化されたDNAは、目的によりそのまま、または所望により制限 酵素で消化するか、リンカーを付加した後に、使用することができる。該D NAはその5'末端側に翻訳開始コドンとしてのATGを有し、また3'末 端側には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有していて もよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適当な合成DNAア ダプターを用いて付加することができる。

上記した本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNAを含



む発現ベクターで宿主を形質転換し、得られる形質転換体を培養することに よって、本発明の蛋白質 (ペプチド) を製造することができる。

本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNAを含む発現ペクターは、例えば、該蛋白質をコードするDNAから目的とするDNA断片を切り出し、該DNA断片を適当な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結することにより製造することができる。

発現ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322, pBR325, pUC12, pUC13);枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110, pTP5, pC194);酵母由来プラスミド(例、pSH10, pSH15);昆虫細胞発現プラスミド(例:pFast-Bac);動物細胞発現プラスミド(例:pFast-Bac);動物細胞発現プラスミド(例:pA1-11、pXT1、pRc/CMV、pRc/RSV、pcDNAI/Neo); λファージなどのバクテリオファージ;バキュロウイルスなどの昆虫ウイルスベクター(例:BmNPV、AcNPV);レトロウイルス、ワクシニアウイルス、アデノウイルスなどの動物ウイルスベクターなどが用いられる。

プロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。

例えば、宿主が動物細胞である場合、SRαプロモーター、SV40プロモーター、LTRプロモーター、CMV(サイトメガロウイルス)プロモー20 ター、、RSV(ラウス肉腫ウイルス)プロモーター、MoMuLV(モロニーマウス白血病ウイルス)LTR、HSV-TK(単純ヘルペスウイルスチミジンキナーゼ)プロモーターなどが用いられる。なかでも、CMVプロモーター、SRαプロモーターなどが好ましい。

宿主がエシェリヒア属菌である場合、 t r p プロモーター、 l a c プロモーター、 r e c A プロモーター、 λ P l プロモーター、 l p p プロモーター、 T r プロモーターなどが好ましい。

宿主がバチルス属菌である場合、SPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモーターなどが好ましい。

宿主が酵母である場合、PHO5プロモーター、PGKプロモーター、G

15

20



APプロモーター、ADHプロモーターなどが好ましい。

宿主が昆虫細胞である場合、ポリヘドリンプロモーター、P10プロモー ターなどが好ましい。

発現ベクターとしては、上記の他に、所望によりエンハンサー、スプライ シングシグナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、SV40複製起点 (以下、SV40 oriと略称する場合がある) などを含有しているもの を用いることができる。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸還元 酵素遺伝子(以下、dhfrと略称する場合がある、メソトレキセート(M TX) 耐性)、アンピシリン耐性遺伝子(以下、amp'と略称する場合が ある)、ネオマイシン耐性遺伝子(以下、neo'と略称する場合がある、 10 G418耐性)等が挙げられる。特に、dhfr遺伝子欠損チャイニーズハ ムスター細胞を用い、dhfr遺伝子を選択マーカーとして使用する場合、 チミジンを含まない培地によって目的遺伝子を選択することもできる。

また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列をコードする塩基配列 (シグナルコドン)を、本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードす るDNAの5、末端側に付加(またはネイティブなシグナルコドンと置換) してもよい。例えば、宿主がエシェリヒア属菌である場合、PhoA・シグ ナル配列、OmpA・シグナル配列などが;宿主がバチルス属菌である場合、 α -アミラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列などが;宿主 が酵母である場合、 $MF\alpha$ ・シグナル配列、SUC2・シグナル配列など フェロン・シグナル配列、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ用いられ る。

宿主としては、例えば、エシェリヒア属菌、バチルス属菌、酵母、昆虫細 胞、昆虫、動物細胞などが用いられる。 25

エシェリヒア属菌としては、例えば、エシェリヒア・コリ(Escherichia coli) K12·DH1 [プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデ ミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 60巻, 160(1968)], エシェリヒア・コリJM103

10

15

20

25

[ヌクレイック・アシッズ・リサーチ (Nucleic Acids Research), 9巻, 309(1981)], エシェリヒア・コリJA221 [ジャーナル・オブ・モレキュラー・パイオロジー (Journal of Molecular Biology), 120巻, 517(1978)], エシェリヒア・コリHB101 [ジャーナル・オブ・モレキュラー・パイオロジー, 41巻, 459(1969)], エシェリヒア・コリC600 [ジェネティックス (Genetics), 39巻, 440(1954)] などが用いられる。

36

バチルス属菌としては、例えば、バチルス・サブチルス (Bacillus subtilis) MI114 [ジーン, 24巻, 255(1983)], バチルス・サブチルス207-21 [ジャーナル・オブ・バイオケミストリー (Journal of Biochemistry), 95巻, 87(1984)] などが用いられる。

酵母としては、例えば、サッカロマイセス・セレビシエ(Saccharomyces cerevisiae)AH22, AH22R⁻, NA87-11A, DKD-5D, 20B-12、シゾサッカロマイセス・ポンベ(Schizosaccharomyces pombe)NCYC1913, NCYC2036、ピキア・パストリス(Pichia pastoris)KM71などが用いられる。

昆虫細胞としては、例えば、ウイルスがAcNPVの場合、夜盗蛾の幼虫由来株化細胞(Spodoptera frugiperda cell; Sf細胞)、Trichoplusia ni の中腸由来のMG1細胞、Trichoplusia ni の卵由来の High Five™細胞、Mamestra brassicae 由来の細胞、Estigmena acrea 由来の細胞などが用いられる。ウイルスがBmNPVの場合、昆虫細胞としては、蚕由来株化細胞(Bombyx mori N細胞; BmN細胞)などが用いられる。該Sf細胞としては、例えば、Sf9細胞(ATCC CRL1711)、Sf21細胞(以上、Vaughn,J.L.ら、イン・ヴィボ(In Vivo)、13、213-217、(1977))などが用いられる。昆虫としては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる〔前田ら、ネイチャー(Nature)、315巻、592(1985)〕。

動物細胞としては、例えば、サルCOS-7細胞、サルVero細胞、チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO細胞と略記)、dhfr遺

25

とができる。

伝子欠損チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO($dhfr^-$)細胞と略記)、マウスL細胞,マウスAtT-20細胞、マウスミエローマ細胞,ラットGH3細胞、ヒトFL細胞などが用いられる。

形質転換は、宿主の種類に応じ、公知の方法に従って実施することができ 5 る。

エシェリヒア属菌は、例えば、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 69巻, 2110 (1972) やジーン (Gene), 17巻, 107 (1982) などに記載の方法に従って形質転換することができる。

バチルス属菌は、例えば、モレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス (Molecular & General Genetics), 168巻, 111 (1979) などに記載の方法に従って形質転換することができる。

酵母は、例えば、メソッズ・イン・エンザイモロジー(Methods in Enzymology), 194巻, 182-187 (1991)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 75巻, 1929 (1978)などに記載の方法に従って形質転換することができる。

昆虫細胞および昆虫は、例えば、バイオ/テクノロジー

20 (Bio/Technology),6巻,47-55(1988)などに記載の方法に従って形質転換することができる。

動物細胞は、例えば、細胞工学別冊8 新細胞工学実験プロトコール,263-267(1995)(秀潤社発行)、ヴィロロジー(Virology),52巻,456(1973)に記載の方法に従って形質転換することができる。形質転換体の培養は、宿主の種類に応じ、公知の方法に従って実施するこ

例えば、宿主がエシェリヒア属菌またはパチルス属菌である形質転換体を 培養する場合、培養に使用される培地としては液体培地が好ましい。また、 培地は、形質転換体の生育に必要な炭素源、窒素源、無機物などを含有する

10

20

25

ことが好ましい。ここで、炭素源としては、例えば、グルコース、デキストリン、可溶性澱粉、ショ糖などが;窒素源としては、例えば、アンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチープ・リカー、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆粕、バレイショ抽出液などの無機または有機物質が;無機物としては、例えば、塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウム、塩化マグネシウムなどがそれぞれ挙げられる。また、培地には、酵母エキス、ビタミン類、生長促進因子などを添加してもよい。培地のpHは、好ましくは約5~約8である。宿主がエシェリヒア属菌である形質転換体を培養する場合の培地としては、例えば、グルコース、カザミノ酸を含むM9培地〔ミラー(Miller)、ジャーナル・オブ・エクスペリメンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス(Journal of Experiments in Molecular Genetics)、431-433、Cold Spring Harbor Laboratory、New York 1972)が好ましい。必要に

15 宿主がエシェリヒア属菌である形質転換体の培養は、通常約15~約4 3℃で、約3~約24時間行なわれる。必要により、通気や撹拌を行っても よい。

アクリル酸のような薬剤を培地に添加してもよい。

より、プロモーターを効率よく働かせるために、例えば、 3β - インドリル

宿主がバチルス属菌である形質転換体の培養は、通常約30~約40℃で、約6~約24時間行なわれる。必要により、通気や撹拌を行ってもよい。

宿主が酵母である形質転換体を培養する場合の培地としては、例えば、バークホールダー (Burkholder) 最小培地 (Bostian, K.L.ら, プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 77巻, 4505 (1980)] や0.5%カザミノ酸を含有するSD培地 (Bitter, G.A.ら, プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 81巻, 5330 (1984)] などが挙げられる。培地のpHは、好ましくは約5~約8である。培養は、通常約20℃~約35℃で、約24~約72時間行なわれる。必要に応じて、通気や撹拌を行ってもよい。

20

25

宿主が昆虫細胞または昆虫である形質転換体を培養する場合の培地としては、例えば Grace's Insect Medium (Grace, T.C.C., ネイチャー (Nature), 195巻, 788 (1962)] に非働化した <math>10% かかかかかかかがある。 培地の grace が用いられる。 培地の grace が用いられる。 培地の grace が用いられる。 おきしくは約6.2~約6.4である。 培養は、 通常約27℃で、約3~約5日間行なわれる。 必要に応じて通気や撹拌を行ってもよい。

宿主が動物細胞である形質転換体を培養する場合の培地としては、例えば、約5~約20%の胎児ウシ血清を含む最小必須培地(MEM)〔サイエンス (Science), 122巻, 501 (1952)〕, ダルベッコ改変イーグル 10 培地 (DMEM) 〔ヴィロロジー (Virology), 8巻, 396 (1959)〕, RPMI 1640培地〔ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・メディカル・アソシエーション (The Journal of the American Medical Association), 199巻, 519 (1967)〕, 199培地〔プロシージング・オブ・ザ・ソサイエティ・フォー・ザ・バイオロジカル・メディスン (Proceeding of the Society for the Biological Medicine), 73巻, 1(1950)〕などが用いられる。培地のpHは、好ましくは約6~約8である。培養は、通常約30℃~約40℃で、約15~約60時間行なわれる。必要に応じて通気や撹拌を行ってもよい。

以上のようにして、形質転換体の細胞内または細胞外に本発明の蛋白質 (ペプチド)を製造せしめることができる。

前記形質転換体を培養して得られる培養物から本発明の蛋白質(ペプチド)を自体公知の方法に従って分離精製することができる。

例えば、本発明の蛋白質(ペプチド)を培養菌体あるいは細胞の細胞質から抽出する場合、培養物から公知の方法で集めた菌体あるいは細胞を適当な緩衝液に懸濁し、超音波、リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体あるいは細胞を破壊した後、遠心分離やろ過により可溶性蛋白質の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられる。該緩衝液は、尿素や塩酸グアニジンなどの蛋白質変性剤や、トリトンX-100™などの界面活性剤を含んでいてもよい。一方、膜画分から本発明の蛋白質(ペプチド)を抽出する場合は、

10

15

20

25

このようにして得られた可溶性画分、膜画分あるいは培養上清中に含まれる本発明の蛋白質 (ペプチド)の単離精製は、自体公知の方法に従って行うことができる。このような方法としては、塩析や溶媒沈澱法などの溶解度を利用する方法;透析法、限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動法などの主として分子量の差を利用する方法;イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の差を利用する方法;アフィニティークロマトグラフィーなどの特異的親和性を利用する方法;逆相高速液体クロマトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方法;等電点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法;などが用いられる。これらの方法は、適宜組み合わせることもできる。

かくして得られる蛋白質 (ペプチド) が遊離体である場合には、自体公知 の方法あるいはそれに準じる方法によって、該遊離体を塩に変換することが でき、蛋白質またはペプチドが塩として得られた場合には、自体公知の方法 あるいはそれに準じる方法により、該塩を遊離体または他の塩に変換するこ とができる。

なお、形質転換体が産生する本発明の蛋白質(ペプチド)を、精製前また は精製後に適当な蛋白修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加え たり、ポリペプチドを部分的に除去することもできる。該蛋白修飾酵素とし ては、例えば、トリプシン、キモトリプシン、アルギニルエンドペプチダー ゼ、プロティンキナーゼ、グリコシダーゼなどが用いられる。

かくして得られる本発明の蛋白質 (ペプチド) の存在は、それに対する特 異抗体を用いたエンザイムイムノアッセイやウエスタンブロッティングなど により確認することができる。

10

15

20

25

さらに、本発明の蛋白質(ペプチド)は、上記の本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNAに対応するRNAを鋳型として、ウサギ網状赤血球ライセート、コムギ胚芽ライセート、大腸菌ライセートなどからなる無細胞蛋白質翻訳系を用いてインビトロ合成することができる。あるいは、さらにRNAポリメラーゼを含む無細胞転写/翻訳系を用いて、本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNAを鋳型としても合成することができる。

「本発明の蛋白質(即ち、配列番号 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20または22で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質)をコードする塩基配列またはその一部」、あるいは「該塩基配列と相補的な塩基配列またはその一部」を含有する核酸とは、前述の本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードする核酸だけではなく、フレームの合わない塩基配列をも含む意味で用いられる。

目的核酸の標的領域と相補的な塩基配列を含む核酸、即ち、目的核酸とハイブリダイズすることができる核酸は、該目的核酸に対して「アンチセンス」であるということができる。一方、目的核酸の標的領域と相同性を有する塩基配列を含む核酸は、該目的核酸に対して「センス」であるということができる。ここで「相同性を有する」または「相補的である」とは、塩基配列間で約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の同一性または相補性を有することをいう。

本発明の蛋白質をコードする塩基配列と相補的な塩基配列またはその一部を含有する核酸(以下、「本発明のアンチセンス核酸」ともいう)は、クローン化した、あるいは決定された本発明の蛋白質をコードする核酸の塩基配列情報に基づき設計し、合成しうる。そうした核酸は、本発明の蛋白質をコードする遺伝子の複製または発現を阻害することができる。即ち、本発明のアンチセンス核酸は、本発明の蛋白質をコードする遺伝子から転写されるRNAとハイブリダイズすることができ、mRNAの合成(プロセッシング)または機能(蛋白質への翻訳)を阻害することができる。

本発明のアンチセンス核酸の標的領域は、アンチセンス核酸がハイブリダ

10

15

20

25



イズすることにより、結果として本発明の蛋白質の翻訳が阻害されるものであればその長さに特に制限はなく、該蛋白質をコードするmRNAの全配列であっても部分配列であってもよく、短いもので約15塩基程度、長いものでmRNAまたは初期転写産物の全配列が挙げられる。合成の容易さや抗原性の問題を考慮すれば、約15~約30塩基からなるオリゴヌクレオチドが好ましいがそれに限定されない。具体的には、例えば、本発明の蛋白質をコードする核酸の5、端へアピンループ、5、端6ーベースペア・リピート、5、端非翻訳領域、ポリペプチド翻訳開始コドン、蛋白質コード領域、OR下翻訳開始コドン、3、端非翻訳領域、3、端パリンドローム領域、および3、端へアピンループが標的領域として選択しうるが、本発明の蛋白質をコードする遺伝子内の如何なる領域も標的として選択しうる。例えば、該遺伝子のイントロン部分を標的領域とすることもまた好ましい。

さらに、本発明のアンチセンス核酸は、本発明の蛋白質をコードするmR NAもしくは初期転写産物とハイブリダイズして蛋白質への翻訳を阻害する だけでなく、二本鎖DNAである本発明の蛋白質をコードする遺伝子と結合 して三重鎖(トリプレックス)を形成し、RNAの転写を阻害し得るもので あってもよい。

アンチセンス核酸は、2ーデオキシーDーリボースを含有しているデオキシリボヌクレオチド、Dーリボースを含有しているリボヌクレオチド、プリシまたはピリミジン塩基のNーグリコシドであるその他のタイプのヌクレオチド、あるいは非ヌクレオチド骨格を有するその他のポリマー(例えば、市販の蛋白質核酸および合成配列特異的な核酸ポリマー)または特殊な結合を含有するその他のポリマー(但し、該ポリマーはDNAやRNA中に見出されるような塩基のペアリングや塩基の付着を許容する配置をもつヌクレオチドを含有する)などが挙げられる。それらは、2本鎖DNA、1本鎖DNA、2本鎖RNA、1本鎖RNA、さらにDNA:RNAハイブリッドであることができ、さらに非修飾ポリヌクレオチド(または非修飾オリゴヌクレオチド)、さらには公知の修飾の付加されたもの、例えば当該分野で知られた標識のあるもの、キャップの付いたもの、メチル化されたもの、1個以上の天

然のヌクレオチドを類縁物で置換したもの、分子内ヌクレオチド修飾のされ たもの、例えば非荷電結合(例えば、メチルホスホネート、ホスホトリエス テル、ホスホルアミデート、カルバメートなど)を持つもの、電荷を有する 結合または硫黄含有結合(例えば、ホスホロチオエート、ホスホロジチオエ ートなど)を持つもの、例えば蛋白質(ヌクレアーゼ、ヌクレアーゼ・イン 5 ヒピター、トキシン、抗体、シグナルペプチド、ポリーL-リジンなど)や 糖(例えば、モノサッカライドなど)などの側鎖基を有しているもの、イン ターカレント化合物(例えば、アクリジン、プソラレンなど)を持つもの、 キレート化合物(例えば、金属、放射活性をもつ金属、ホウ素、酸化性の金 属など)を含有するもの、アルキル化剤を含有するもの、修飾された結合を 10 持つもの(例えば、αアノマー型の核酸など)であってもよい。ここで「ヌ クレオシド」、「ヌクレオチド」および「核酸」とは、プリンおよびピリミ ジン塩基を含有するのみでなく、修飾されたその他の複素環型塩基をもつよ うなものを含んでいて良い。こうした修飾物は、メチル化されたプリンおよ びピリミジン、アシル化されたプリンおよびピリミジン、あるいはその他の 15 複素環を含むものであってよい。修飾されたヌクレオチドおよび修飾された ヌクレオチドはまた糖部分が修飾されていてよく、例えば、1個以上の水酸 基がハロゲンとか、脂肪族基などで置換されていたり、あるいはエーテル、 アミンなどの官能基に変換されていてよい。

アンチセンス核酸は、RNA、DNA、あるいは修飾された核酸(RNA、DNA)である。修飾された核酸の具体例としては核酸の硫黄誘導体やチオホスフェート誘導体、そしてポリヌクレオシドアミドやオリゴヌクレオシドアミドの分解に抵抗性のものが挙げられるが、それに限定されるものではない。本発明のアンチセンス核酸は次のような方針で好ましく設計されうる。 すなわち、細胞内でのアンチセンス核酸をより安定なものにする、アンチセンス核酸の細胞透過性をより高める、目標とするセンス鎖に対する親和性をより大きなものにする、そしてもし毒性があるならアンチセンス核酸の毒性をより小さなものにする。こうした修飾は当該分野で数多く知られており、例えば J. Kawakami et al., Pharm Tech Japan, Vol. 8, pp. 247, 1992;

Vol. 8, pp.395, 1992; S. T. Crooke et al. ed., Antisense Research and Applications, CRC Press, 1993 などに開示がある。

アンチセンス核酸は、変化せしめられたり、修飾された糖、塩基、結合を 含有していて良く、リポゾーム、ミクロスフェアのような特殊な形態で供与 されたり、遺伝子治療により適用されたり、付加された形態で与えられるこ 5 とができうる。こうして付加形態で用いられるものとしては、リン酸基骨格 の電荷を中和するように働くポリリジンのようなポリカチオン体、細胞膜と の相互作用を高めたり、核酸の取込みを増大せしめるような脂質(例えば、 ホスホリピド、コレステロールなど)といった粗水性のものが挙げられる。 付加するに好ましい脂質としては、コレステロールやその誘導体(例えば、 10 コレステリルクロロホルメート、コール酸など)が挙げられる。こうしたも のは、核酸の3、端あるいは5、端に付着させることができ、塩基、糖、分 子内ヌクレオシド結合を介して付着させることができうる。その他の基とし ては、核酸の3、端あるいは5、端に特異的に配置されたキャップ用の基で、 エキソヌクレアーゼ、RNaseなどのヌクレアーゼによる分解を阻止する 15 ためのものが挙げられる。こうしたキャップ用の基としては、ポリエチレン グリコール、テトラエチレングリコールなどのグリコールをはじめとした当 該分野で知られた水酸基の保護基が挙げられるが、それに限定されるもので はない。

20 本発明の蛋白質をコードするmRNAもしくは初期転写産物を、コード領域の内部(初期転写産物の場合はイントロン部分を含む)で特異的に切断し得るリボザイムもまた、本発明のアンチセンス核酸に包含され得る。「リボザイム」とは核酸を切断する酵素活性を有するRNAをいうが、最近では当該酵素活性部位の塩基配列を有するオリゴDNAも同様に核酸切断活性を有することが明らかになっているので、本明細書では配列特異的な核酸切断活性を有する限りDNAをも包含する概念として用いるものとする。リボザイムとして最も汎用性の高いものとしては、ウイロイドやウイルソイド等の感染性RNAに見られるセルフスプライシングRNAがあり、ハンマーヘッド型やヘアピン型等が知られている。ハンマーヘッド型は約40塩基程度で酵

10

15

20

25

素活性を発揮し、ハンマーヘッド構造をとる部分に隣接する両端の数塩基ずつ(合わせて約10塩基程度)をmRNAの所望の切断部位と相補的な配列にすることにより、標的mRNAのみを特異的に切断することが可能である。このタイプのリボザイムは、RNAのみを基質とするので、ゲノムDNAを攻撃することがないというさらなる利点を有する。SS169 mRNAが自身で二本鎖構造をとる場合には、RNAへリカーゼと特異的に結合し得るウイルス核酸由来のRNAモチーフを連結したハイブリッドリボザイムを用いることにより、標的配列を一本鎖にすることができる [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 98(10): 5572-5577 (2001)]。さらに、リボザイムを、それをコードするDNAを含む発現ベクターの形態で使用する場合には、転写産物の細胞質への移行を促進するために、tRNAを改変した配列をさらに連結したハイブリッドリボザイムとすることもできる [Nucleic Acids Res., 29(13): 2780-2788 (2001)]。

本発明の蛋白質をコードするmRNAもしくは初期転写産物のコード領域内の部分配列(初期転写産物の場合はイントロン部分を含む)に相補的な二本鎖オリゴRNA(siRNA)もまた、本発明のアンチセンス核酸に包含され得る。短い二本鎖RNAを細胞内に導入するとそのRNAに相補的なmRNAが分解される、いわゆるRNA干渉(RNAi)と呼ばれる現象は、以前から線虫、昆虫、植物等で知られていたが、最近、この現象が哺乳動物細胞でも起こることが確認されたことから[Nature, 411(6836): 494-498 (2001)]、リボザイムの代替技術として注目されている。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチド及びリボザイムは、本発明の蛋白質をコードするcDNA配列もしくはゲノムDNA配列情報に基づいてmRNAもしくは初期転写産物の標的領域を決定し、市販のDNA/RNA自動合成機(アプライド・バイオシステムズ社、ベックマン社等)を用いて、これに相補的な配列を合成することにより調製することができる。RNAi活性を有するsiRNAは、センス鎖及びアンチセンス鎖をDNA/RNA自動合成機でそれぞれ合成し、適当なアニーリング緩衝液中で、例えば、約90~約95℃で約1分程度変性させた後、約30~約70℃で約1~約8



時間アニーリングさせることにより調製することができる。また、相補的なオリゴヌクレオチド鎖を交互にオーバーラップするように合成して、これらをアニーリングさせた後リガーゼでライゲーションすることにより、より長い二本鎖ポリヌクレオチドを調製することもできる。

- 5 本発明のアンチセンス核酸の遺伝子発現阻害活性は、本発明の蛋白質をコードする核酸を含有する形質転換体、生体内や生体外の本発明の蛋白質をコードする遺伝子発現系または本発明の蛋白質の生体内や生体外の翻訳系を用いて調べることができる。該核酸それ自体公知の各種の方法で細胞に適用できる。
- 10 本発明はまた、本発明の蛋白質(ペプチド)に対する抗体を提供する。該 抗体は、本発明の蛋白質(ペプチド)に対して特異的親和性を有するもので あれば、モノクローナル抗体であってもポリクローナル抗体であってもよい。 本発明の蛋白質(ペプチド)に対する抗体は、該蛋白質(ペプチド)を抗原 として用い、自体公知の抗体または抗血清の製造法に従って製造することが できる。

[モノクローナル抗体の作製]

(a) モノクロナール抗体産生細胞の作製

本発明の蛋白質(ペプチド)は、哺乳動物に対して投与により抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は通常2~6週毎に1回ずつ、計2~10回程度行なわれる。用いられる哺乳動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギが挙げられるが、マウスおよびラットが好ましく用いられる。

25 モノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原を免疫された哺乳動物、例えば、マウスから抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後記の標識化

10

15

20

25

SS169 類と抗血清とを反応させた後、抗体に結合した標識剤の活性を測定することにより行なうことができる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミルスタインの方法 [ネイチャー (Nature)、256巻、495頁(1975年)]に従い実施することができる。融合促進剤としては、例えば、ポリエチレングリコール (PEG) やセンダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。

骨髄腫細胞としては、例えば、NS-1、P3U1、SP2/0などが挙げられるが、P3U1が好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は $1:1\sim20:1$ 程度であり、PEG(好ましくは、PEG1000 \sim PEG6000)が $10\sim80\%$ 程度の濃度で添加され、約 $20\sim40\%$ 、好ましくは約 $30\sim37\%$ で約 $1\sim10$ 0分間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。

モノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えば、蛋白質等の抗原を直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識した蛋白質等を加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げられる。

モノクローナル抗体の選別は、自体公知あるいはそれに準じる方法に従って行なうことができるが、通常はHAT(ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加した動物細胞用培地などで行なうことができる。選別および育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20%、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRPMI 1640培地、1~10%の牛胎児血清を含むGIT培地(和光純薬工業(株))またはハイブリドーマ培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株))などを用いることができる。培養温度は、

· 15



通常20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。

5 (b) モノクロナール抗体の精製

モノクローナル抗体の分離精製は、通常のポリクローナル抗体の分離精製と同様に免疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体(例、DEAE)による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相またはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法〕に従って行なうことができる。

〔ポリクローナル抗体の作製〕

本発明のポリクローナル抗体は、それ自体公知あるいはそれに準じる方法 にしたがって製造することができる。例えば、免疫抗原(蛋白質等の抗原) とキャリアー蛋白質との複合体を作り、上記のモノクローナル抗体の製造法 と同様に哺乳動物に免疫を行ない、該免疫動物から本発明の蛋白質(ペプチ ド)に対する抗体含有物を採取して、抗体の分離精製を行なうことにより製 造できる。

哺乳動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリアー蛋白質との複合体に関し、キャリアー蛋白質の種類およびキャリアーとハプテンとの混合比は、キャリアーに架橋させて免疫したハプテンに対して抗体が効率良くできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋させてもよいが、例えば、ウシ血清アルブミン、ウシサイログロブリン、キーホール・リンペット・ヘモシアニン等を重量比でハプテン1に対し、約0.1~20、好ましくは約1~25 の割合でカプルさせる方法が用いられる。

また、ハプテンとキャリアーのカプリングには、種々の縮合剤を用いることができるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレイミド活性エステル、チオール基、ジチオビリジル基を含有する活性エステル試薬等が用いられる。

10

15

20

25

縮合生成物は、哺乳動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は、通常約2~6週毎に1回ずつ、計約3~10回程度行なうことができる。

ポリクローナル抗体は、上記の方法で免疫された哺乳動物の血液、腹水など、好ましくは血液から採取することができる。

抗血清中のポリクローナル抗体価の測定は、上記の血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製は、上記のモノクローナル抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精製法に従って行なうことができる。

前記の方法によりクローニングされ、配列決定された本発明の蛋白質をコードするcDNAに対応する遺伝子の発現局在性(例:白色脂肪組織、褐色脂肪組織、肝臓、骨格筋など)や所定のストレス(例:高脂肪食負荷、絶食、絶食後再給餌、インスリン抵抗性惹起因子刺激など)条件下における発現変動は、クローニングされたcDNAをそのまま、もしくは決定された塩基配列に基づいて該cDNAの一部を合成したものをプローブとして、種々の組織由来のRNAについて、あるいはストレス条件下および非ストレス条件下における所定の組織由来のRNAについてノーザンブロット分析を行うか、合成オリゴヌクレオチドをプライマーとして定量的RT-PCRを実施することにより同定することができる。

本発明の蛋白質をコードする遺伝子は、いずれも高脂肪食負荷された白色脂肪組織で高発現している。このうち Sst20-14 遺伝子は白色脂肪組織特異的な発現を示すが、Sst19-15、Sst13-11、Sst9-8 および Sst21-3 遺伝子は褐色脂肪組織でも発現している。Sst21-3 遺伝子は未分化な前駆脂肪細胞でも発現している。

Sst20-14 遺伝子は絶食時に発現が低下し、絶食後再給餌により発現が上昇 (回復) する。さらに、該遺伝子はTNF-αなどのインスリン抵抗性惹起 因子の刺激に応答して発現が低下する。また、該遺伝子の過剰発現により、

15

20

25



前駆脂肪細胞の成熟脂肪細胞への分化が抑制される。

Sst8-5 遺伝子はインスリン抵抗性改善薬の刺激に応答して発現が上昇する。 Sst13-11 遺伝子は絶食時に発現が低下し、絶食後再給餌により発現が上昇 (回復) する。また、該遺伝子は高脂肪-高スクロース負荷に応答して発現 が上昇する。さらに、該遺伝子は肥満モデルにおいて高発現している。

Sst21-3遺伝子は絶食時に発現が低下し、絶食後再給餌により発現が上昇(回復)する。また、該遺伝子は糖尿病モデルにおいて高発現している。

Sst19-15 遺伝子もまた絶食時に発現が低下し、絶食後再給餌により発現が上昇(回復)する。

10 上記の通り、本発明の蛋白質をコードする遺伝子は、食事やインスリン抵抗性調節薬の刺激に応答して、あるいは肥満や糖尿病の病態において発現が変動し、また、その発現の変動により脂肪細胞の分化に影響を及ぼす。

したがって、本発明の蛋白質(ペプチド)、該蛋白質(ペプチド)をコー ドする核酸(アンチセンス核酸を含む)、および該蛋白質(ペプチド)に対 する抗体は、(1)本発明の蛋白質に対して特異的親和性を有する化合物 (本発明の蛋白質が膜蛋白質の場合はそれに対するリガンド、分泌蛋白質の 場合はそれに対するレセプター)の決定、(2)本発明の蛋白質の機能不全 に関連する疾患の予防・治療剤、(3)本発明の蛋白質の過剰発現に関連す る疾患の予防・治療剤、(4)遺伝子診断剤、(5)本発明の蛋白質の発現 量を変化させる化合物のスクリーニング方法、(6)本発明の蛋白質の発現 量を変化させる化合物を含有する各種疾患の予防・治療剤、(7)本発明の 蛋白質に対して特異的親和性を有する化合物の定量法、(8)本発明の蛋白 質とそれに対して特異的親和性を有する化合物との結合性を変化させる化合 物 (アゴニスト、アンタゴニストなど) のスクリーニング方法、(9) 本発 明の蛋白質とそれに対して特異的親和性を有する化合物との結合性を変化さ せる化合物(アゴニスト、アンタゴニスト)を含有する各種疾患の予防・治 (10) 本発明の蛋白質(ペプチド)の定量、(11)細胞膜または 細胞外液における本発明の蛋白質の量を変化させる化合物のスクリーニング 方法、(12)細胞膜または細胞外液における本発明の蛋白質の量を変化さ

20

25



せる化合物を含有する各種疾患の予防・治療剤、(13)本発明の蛋白質 (ペプチド)をコードするDNAを有する非ヒトトランスジェニック動物の作製、(14)本発明の蛋白質をコードする遺伝子が不活性化されたノックアウト非ヒト動物の作製などに用いることができる。

5 特に、本発明の組換え蛋白質(ペプチド)の発現系を用いたアフィニティーアッセイ系を使用することによって、本発明の蛋白質とそのレセプター (もしくはリガンド) の結合性を変化させる化合物 (例:アゴニスト、アンタゴニストなど) をスクリーニングすることができ、該アゴニストまたはアンタゴニストを各種疾患の予防・治療剤などとして使用することができる。

本発明の蛋白質 (ペプチド)、該蛋白質 (ペプチド)をコードするDNA (以下、「本発明のDNA」と略記する場合がある)、本発明のアンチセンス核酸および本発明の蛋白質 (ペプチド)に対する抗体(以下、「本発明の抗体」と略記する場合がある)の用途について、以下に具体的に説明する。

(1) 本発明の蛋白質に対して特異的親和性を有する化合物の決定

15 本発明の蛋白質 (ペプチド) は、本発明の蛋白質またはその塩に対して特 異的親和性を有する化合物 (レセプターもしくはリガンド) を探索し、また は決定するための試薬として有用である。

すなわち、本発明は、本発明の蛋白質(ペプチド)と試験化合物とを接触させることを特徴とする本発明の蛋白質またはその塩に対して特異的親和性を有する化合物の決定方法を提供する。

試験化合物としては、本発明の蛋白質が膜レセプターである場合、公知のリガンド(例えば、アンギオテンシン、ボンベシン、カナピノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP、セクレチン、グルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、CRF、ACTH、GRP、PTH、VIP(バソアクティブインテスティナル アンド リレイテッド ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアスタチ

10

15

20

25

ン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、α およびβ-ケモカイン (chemokine) (例えば、IL-8、GROα、GR OB, GRO7, NAP-2, ENA-78, PF4, IP10, GCP-2, MCP-1, HC14, MCP-3, I-309, MIP1 α , MIP -1β、RANTESなど)、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタ ミン、ニューロテンシン、TRH、パンクレアティックポリペプタイドまた はガラニンなど)の他に、例えば、哺乳動物(例えば、ヒト、マウス、ラッ ト、ブタ、ウシ、ヒツジ、サルなど)の組織抽出物、細胞培養上清などが用 いられる。例えば、該組織抽出物、細胞培養上清などを本発明のレセプター 蛋白質に添加し、細胞刺激活性などを測定しながら分画し、最終的に単一の リガンドを得ることができる。一方、本発明の蛋白質が分泌蛋白質である場 合、試験化合物として、例えば上記リガンドに対する公知のレセプターの他 に、上記と同様にヒトまたは哺乳動物の組織抽出物、無傷細胞、細胞膜画分、 細胞培養上清などが用いられる。例えば、該組織抽出物、無傷細胞、細胞膜 画分、細胞培養上清などを本発明の分泌蛋白質に添加し、細胞刺激活性など を測定しながら分画し、最終的に単一のレセプター等を得ることができる。

具体的には、本発明の蛋白質またはその塩に対して特異的親和性を有する化合物の決定方法は、本発明の蛋白質(ペプチド)を用いるか、または組換えによる該蛋白質(ペプチド)の発現系を構築し、該発現系を用いたアフィニティーアッセイ系を用いることによって、本発明のレセプター蛋白質に結合して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²+遊離、細胞内CAMP生成、細胞内CGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fos活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性)を有する化合物(例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物など)、または本発明の分泌蛋白質に結合して上記の細胞刺激活性を有する化合物、あるいはそれらの塩を決定する方法である。

本発明の蛋白質またはその塩に対して特異的親和性を有する化合物の決定 方法においては、本発明の蛋白質(ペプチド)と試験化合物とを接触させた

25



場合の、例えば、該蛋白質(ペプチド)に対する試験化合物の結合量や、細胞刺激活性などを測定することを特徴とする。

より具体的には、本発明は、

- ①標識した試験化合物を、本発明の蛋白質(ペプチド)に接触させた場合に おける、標識した試験化合物の該蛋白質(ペプチド)に対する結合量を測定 することを特徴とする、本発明の蛋白質またはその塩に対して特異的親和性 を有する化合物の決定方法、
- ②標識した試験化合物を、本発明の蛋白質を産生する細胞または細胞膜画分、あるいは細胞外液または細胞培養上清(この場合、例えば、上記の本発明の抗体を固定化した固相(細胞培養プレート等)を用いて分泌蛋白質を固相化する)に接触させた場合における、標識した試験化合物の該細胞、該膜画分、該細胞外液または該細胞培養上清に対する結合量を測定することを特徴とする、本発明の蛋白質またはその塩に対して特異的親和性を有する化合物の決定方法、
- ③標識した試験化合物を、本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した、または培養上清に分泌された本発明の蛋白質(ペプチド)(この場合、例えば、上記の本発明の抗体を固定化した固相(細胞培養プレート等)を用いて分泌蛋白質(ペプチド)を固相化する)に接触させた場合における、標準した試験化合物の該蛋白質またはその塩に対する結合量を測定することを特徴とする、本発明の蛋白質またはその塩に対して特異的親和性を有する化合物の決定方法、
 - ④試験化合物(または試験化合物である膜蛋白質等を細胞膜上に含有する細胞)を、本発明の膜蛋白質を産生する細胞(または本発明の分泌蛋白質を生成する細胞の培養上清)に接触させた場合における、本発明の膜蛋白質(または試験化合物である膜蛋白質等)を介した細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²+遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性また

25



は抑制する活性など)を測定することを特徴とする本発明の膜蛋白質(または分泌蛋白質)またはその塩に対するリガンド(またはレセプター)の決定方法、および

⑤試験化合物(または試験化合物である膜蛋白質等を細胞膜上に含有する細胞)を、本発明の膜蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した該膜蛋白質(または本発明の分泌蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって培養上清中に分泌された該分泌蛋白質)に接触させた場合における、本発明の膜蛋白質(または試験化合物である膜蛋白質等)を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²+遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を測定することを特徴とする本発明の膜蛋白質(または分泌蛋白質)またはその塩に対するリガンド(またはレセプター)の決定方法を提供する。

特に、上記①~③の試験を行ない、試験化合物が本発明の蛋白質(ペプチド)に結合することを確認した後に、上記④~⑤の試験を行なうことが好ましい。

まず、リガンド(またはレセプター)決定方法に用いる本発明の蛋白質 (ペプチド) としては、上記した本発明の蛋白質もしくはその部分ペプチド またはその塩であれば何れのものであってもよいが、動物細胞を用いて大量 発現させた本発明の組換え蛋白質などが適している。

本発明の組換え蛋白質を製造するには、前述の発現方法が用いられるが、本発明の蛋白質をコードするDNAを哺乳動物細胞や昆虫細胞で発現させることにより行なうことが好ましい。目的とする蛋白質部分をコードするDNA断片には、通常、cDNAが用いられるが、必ずしもこれに制約されるものではない。例えば、遺伝子断片や合成DNAを用いてもよい。本発明の蛋白質をコードするDNA断片を宿主動物(または昆虫)細胞に導入し、それらを効率よく発現させるためには、該DNA断片を、SV40由来のプロモ

15

25

ーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒトヒートショックプロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、S R α プロモーター、昆虫を宿主とするバキュロウイルスに属する核多角体病ウイルス (nuclear polyhedrosis virus; NPV) のポリヘドリンプロモーターなどの下流に組み込むのが好ましい。発現した蛋白質の量と質の検査はそれ自体公知の方法で行なうことができる。例えば、文献〔Nambi,P. ら、ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(J. Biol. Chem.),267巻,19555~19559頁,1992年〕に記載の方法に従って行なうことができる。

10 本発明のリガンド(またはレセプター)決定方法において、本発明の蛋白質(ペプチド)は、それ自体公知の方法に従って精製した本発明の蛋白質(ペプチド)であってもよいし、本発明の蛋白質(ペプチド)を産生する細胞またはその細胞膜画分、あるいは本発明の蛋白質(ペプチド)を分泌する細胞の培養上清の形態で用いてもよい。

本発明のリガンド決定方法において、本発明の蛋白質(ペプチド)を産生する細胞を用いる場合、該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法はそれ自体公知の方法に従って行なうことができる。

本発明の蛋白質(ペプチド)を含有する細胞とは、本発明の蛋白質(ペプ 20 チド)を発現した宿主細胞をいうが、該宿主細胞としては、大腸菌、枯草菌、 酵母、昆虫細胞、動物細胞などが用いられる。

前記細胞膜画分とは、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、Potter – Elvehjem 型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン (Kinematica 社製) による破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500rpm~3,000rpm)で短時間(通常、約1~10分)

10

15

20

25

遠心し、上清をさらに高速(15,000rpm~30,000rpm)で 通常30分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、 発現した本発明の蛋白質(ペプチド)と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質など の膜成分が多く含まれる。

本発明の蛋白質(ペプチド)を産生する細胞やその膜画分中の本発明の蛋白質(ペプチド)の量は、1細胞当たり $10^3\sim10^8$ 分子であるのが好ましく、 $10^5\sim10^7$ 分子であるのがより好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量の試料を測定できるようになる。

本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンドを決定する上記の①~③の 方法を実施するためには、適当な本発明の蛋白質(ペプチド)含有膜画分と 標識した試験化合物が必要である。

本発明の蛋白質 (ペプチド) 含有膜画分としては、天然型の本発明の蛋白質含有膜画分か、またはそれと同等の活性を有する組換え型の本発明の蛋白質 (ペプチド) 含有膜画分などが望ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合活性、シグナル情報伝達作用などを示す。

標識した試験化合物としては、 (^3H) 、 (^{125}I) 、 (^{14}C) 、 (^{35}S) などで標識したアンギオテンシン、ボンベシン、カナピノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP、セクレチン、グルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、CRF、ACTH、GRP、PTH、VIP(バソアクティブインテスティナル アンド リイテッド ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、 α および β -ケモカイン(chemokine)(例えば、IL-8、GRO α 、GRO β 、GRO γ 、NAP-2、ENA-78、PF4、IP10、GCP-2、M



CP-1、HC14、MCP-3、I-309、 $MIP1\alpha$ 、 $MIP-1\beta$ 、RANTESなど)、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、TRH、パンクレアティックポリペプタイドまたはガラニンなどが好適である。

具体的には、本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンドの決定方法を 5 行なうには、まず本発明の蛋白質(ペプチド)を産生する細胞またはその膜 画分を、決定方法に適したバッファーに懸濁することにより本発明の蛋白質 (ペプチド) 標品を調製する。バッファーには、pH4~10 (望ましくは pH6~8) のリン酸バッファー、トリス-塩酸バッファーなどの本発明の 蛋白質とそのリガンドとの結合を阻害しないバッファーであればいずれでも 10 よい。また、非特異的結合を低減させる目的で、CHAPS、Tween-80™(花王-アトラス社)、ジギトニン、デオキシコレートなどの界面活 性剤やウシ血清アルブミンやゼラチンなどの各種蛋白質をバッファーに加え ることもできる。さらに、プロテアーゼによるレセプターやリガンドの分解 を抑える目的で PMSF、ロイペプチン、E-64 (ペプチド研究所製)、 15 ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を添加することもできる。0.01 m1~10m1本発明の蛋白質(ペプチド)懸濁液に、一定量(5000c $pm\sim500000cpm)$ \mathcal{O} (3H), (125 I), (14C), (35S) などで標識した試験化合物を共存させる。非特異的結合量(NSB)を知る ために大過剰の未標識の試験化合物を加えた反応チュープも用意する。反応 20 は約0~50℃、望ましくは約4~37℃で、約20分~24時間、望まし くは約30分~3時間行なう。反応後、ガラス繊維濾紙等で濾過し、適量の 同バッファーで洗浄した後、ガラス繊維濾紙に残存する放射活性を液体シン チレーションカウンターあるいはγ-カウンターで計測する。全結合量

(B) から非特異的結合量(NSB)を引いたカウント(B-NSB)が0cpmを越える試験化合物を本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンド(アゴニスト)として選択することができる。

本発明の蛋白質またはその塩に対するリガンドを決定する上記の④~⑤の 方法を実施するためには、本発明の蛋白質を介する細胞刺激活性(例えば、



10

15

20

25

アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²+遊離、細胞内cAM P生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することができる。具体的には、まず、本発明の蛋白質(ペプチド)を産生する細胞をマルチウェルプレート等に培養する。リガンド決定を行なうにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上清を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行なってもよい。また、cAMP産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作用として検出することができる。

本発明の蛋白質に対して特異的親和性を有する化合物の決定方法について、 本発明の蛋白質が膜蛋白質の場合を取り上げて具体的に説明したが、当業者 は、上記の手法を応用して、本発明の蛋白質が分泌蛋白質の場合についても 容易に特異的親和性を有する化合物の決定を実施することができるだろう。

本発明の蛋白質またはその塩に対して特異的親和性を有する化合物の決定 用キットは、本発明の蛋白質(ペプチド)、本発明の蛋白質を産生する細胞 またはその膜画分、本発明の蛋白質を分泌する細胞の培養上清などを含有す るものである。

本発明のリガンド (レセプター) 決定用キットの例としては、次のものが 挙げられる。

- 1. リガンド(レセプター)決定用試薬
- ①測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution (ギブコ社製) に、0.05%のウシ血清アルブミン (シグマ社製) を加えたもの。

WO 2004/007711

5

20



孔径0.45μmのフィルターで濾過滅菌し、4℃で保存するか、あるいは用時調製しても良い。

②本発明の蛋白質(ペプチド)標品

本発明の蛋白質(ペプチド)を発現させたCHO細胞を、12穴プレートに 5×10^5 個/穴で継代し、37℃、 $5%CO_2$ 、95%airで2日間培養したもの(本発明の蛋白質が分泌蛋白質の場合、該プレートは該蛋白質に対する抗体でコーティングされている)。

③標識試験化合物

市販の[³H]、[¹²⁵I]、[¹⁴C]、[³⁵S]などで標識した化合物、 10 または適当な方法で標識化したもの。

水溶液の状態のものを4℃あるいは-20℃にて保存し、用時に測定用緩 衝液にて1μMに希釈する。水に難溶性を示す試験化合物については、ジメ チルホルムアミド、DMSO、メタノール等に溶解する。

④非標識試験化合物

15 標識化合物と同じものを100~1,000倍濃い濃度に調製する。

- 2. 測定法
- ①12穴組織培養用プレートにて培養した本発明の蛋白質(ペプチド)発現 CHO細胞を、測定用緩衝液1mlで2回洗浄した後(本発明の蛋白質が分 泌される場合は、細胞および培養上清を除去後プレートを測定用緩衝液で同 様に洗浄した後)、490μlの測定用緩衝液を各穴に加える。
- ②標識試験化合物を $5 \mu 1$ 加え、室温にて 1 時間反応させる。非特異的結合量を知るためには非標識試験化合物を $5 \mu 1$ 加えておく。
- ③反応液を除去し、1mlの洗浄用緩衝液で3回洗浄する。細胞(プレート)に結合した標識試験化合物を0.2N NaOH-1%SDSで溶解し、
- 25 4mlの液体シンチレーターA(和光純薬製)と混合する。
 - ④液体シンチレーションカウンター(ベックマン社製)を用いて放射活性を 測定する。

本発明の膜蛋白質またはその塩に結合することができるリガンドとしては、 例えば、脳、下垂体、膵臓などに特異的に存在する物質などが挙げられ、具

25

体的には、アンギオテンシン、ボンベシン、カナピノイド、コレシストキニ ン、グルタミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイ ド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、PACAP、セクレチン、グ ルカゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、 CRF、ACTH、GRP、PTH、VIP (バソアクティブ インテステ 5 ィナル アンド リレイテッド ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパ ミン、モチリン、アミリン、プラジキニン、CGRP(カルシトニンジーン リレーティッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プロス タグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、αおよびβ-ケモカイン (chemokine) (例えば、IL-8、GROα、GROβ、GR 10 $O\gamma$, NAP-2, ENA-78, PF4, IP10, GCP-2, MCP -1, HC14, MCP-3, I-309, MIP1 α , MIP-1 β , R ANTESなど)、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミン、ニュ ーロテンシン、TRH、パンクレアティックポリペプタイド、ガラニンなど が用いられる。また、本発明の分泌蛋白質またはその塩に結合することがで 15 きるレセプターとしては、上記したリガンドに対するレセプターや種々のオ ーファンレセプターなどが用いられる。

(2) 本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患の予防・治療剤

上記(1)において、本発明の蛋白質に対して特異的親和性を有する化合物が明らかになれば、該化合物が有する作用に応じて、①本発明の蛋白質(ペプチド)または②該蛋白質(ペプチド)をコードするDNAを、本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患の予防・治療剤などの医薬として使用することができる。

例えば、生体内において本発明の蛋白質が減少しているためにリガンド (またはレセプター)の生理作用が期待できない(本発明の蛋白質の欠乏症)患者がいる場合に、①本発明の蛋白質(ペプチド)を該患者に投与し本発明の蛋白質の量を補充したり、②(イ)本発明の蛋白質(ペプチド)をコードするDNAを該患者に投与し発現させることによって、あるいは(ロ)対象となる細胞に本発明の蛋白質(ペプチド)をコードするDNAを導入し

10

15

20

25



発現させた後に、該細胞を該患者に移植することなどによって、患者の体内における本発明の蛋白質の量を増加させ、リガンド(またはレセプター)の作用を充分に発揮させることができる。即ち、本発明の蛋白質(ペプチド)またはそれをコードするDNAは、安全で低毒性な、本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患の予防・治療剤として有用である。

本発明の蛋白質は、高脂肪食負荷ストレス時に白色脂肪細胞で高発現し、 さらに食事、インスリン抵抗性調節薬による刺激、肥満・糖尿病などの病態 に応じて発現が変動し、その発現の変動が脂肪細胞の分化に影響することな どから、本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患としては、脂肪細胞の分 化および/または代謝機能(特に糖・脂質代謝)の異常(不全もしくは亢 進)が関与する疾患(例えば、肥満症、糖尿病、耐糖能異常、動脈硬化、高 血圧、高脂血症など)などが挙げられる。

①本発明の蛋白質(ペプチド)および②該蛋白質(ペプチド)をコードするDNA(本明細書中、「本発明のDNA」と称する場合もある)は、必要に応じて薬理学的に許容し得る担体とともに混合して医薬組成物とした後に、本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患の予防・治療剤として用いることができる。

ここで、薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種 有機あるいは無機担体物質が用いられ、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、 結合剤、崩壊剤;液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、 緩衝剤、無痛化剤などとして配合される。また必要に応じて、防腐剤、抗酸 化剤、着色剤、甘味剤などの製剤添加物を用いることもできる。

賦形剤の好適な例としては、乳糖、白糖、D-マンニトール、D-ソルビトール、デンプン、α 化デンプン、デキストリン、結晶セルロース、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、アラビアゴム、デキストリン、プルラン、軽質無水ケイ酸、合成ケイ酸アルミニウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムなどが挙げられる。

滑沢剤の好適な例としては、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。

WO 2004/007711

5

15

20

25



結合剤の好適な例としては、α化デンプン、ショ糖、ゼラチン、アラビアゴム、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、けりつム、結晶セルロース、白糖、Dーマンニトール、トレハロース、デキストリン、プルラン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドンなどが挙げられる。

崩壊剤の好適な例としては、乳糖、白糖、デンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、軽質無水ケイ酸、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースなどが挙げられる。

10 溶剤の好適な例としては、注射用水、生理的食塩水、リンゲル液、アルコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ゴマ油、トウモロコシ油、オリーブ油、綿実油などが挙げられる。

溶解補助剤の好適な例としては、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、Dーマンニトール、トレハロース、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム、サリチル酸ナトリウム、酢酸ナトリウムなどが挙げられる。

懸濁化剤の好適な例としては、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子;ポリソルベート類、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油などが挙げられる。

等張化剤の好適な例としては、塩化ナトリウム、グリセリン、D-マンニトール、D-ソルビトール、ブドウ糖などが挙げられる。

緩衝剤の好適な例としては、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩など の緩衝液などが挙げられる。

15

20

25



無痛化剤の好適な例としては、ベンジルアルコールなどが挙げられる。

防腐剤の好適な例としては、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタ ノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソル ビン酸などが挙げられる。

5 抗酸化剤の好適な例としては、亜硫酸塩、アスコルビン酸塩などが挙げられる。

着色剤の好適な例としては、水溶性食用タール色素(例、食用赤色 2 号および 3 号、食用黄色 4 号および 5 号、食用青色 1 号および 2 号などの食用色素、水不溶性レーキ色素(例、前記水溶性食用タール色素のアルミニウム塩など)、天然色素(例、 β - カロチン、クロロフィル、ベンガラなど)などが挙げられる。

甘味剤の好適な例としては、サッカリンナトリウム、グリチルリチン酸二カリウム、アスパルテーム、ステビアなどが挙げられる。

前記医薬組成物の剤形としては、例えば錠剤、カプセル剤(ソフトカプセル、マイクロカプセルを含む)、顆粒剤、散剤、シロップ剤、乳剤、懸濁剤などの経口剤;および注射剤(例、皮下注射剤、静脈内注射剤、筋肉内注射剤、腹腔内注射剤など)、外用剤(例、経鼻投与製剤、経皮製剤、軟膏剤など)、坐剤(例、直腸坐剤、膣坐剤など)、ペレット、点滴剤、徐放性製剤(例、徐放性マイクロカプセルなど)等の非経口剤が挙げられる。

医薬組成物は、製剤技術分野において慣用の方法、例えば日本薬局方に記載の方法等により製造することができる。以下に、製剤の具体的な製造法について詳述する。医薬組成物中の有効成分の含量は、剤形、有効成分の投与量などにより異なるが、例えば約0.1ないし100重量%である。

例えば、経口剤は、有効成分に、賦形剤(例、乳糖、白糖、デンプン、D ーマンニトールなど)、崩壊剤(例、カルボキシメチルセルロースカルシウムなど)、結合剤(例、α化デンプン、アラビアゴム、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドンなど)または滑沢剤(例、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ポリエチレングリコール6000など)などを添加して圧縮成形し、次いで必要により、味のマ

20

25

スキング、腸溶性あるいは持続性を目的として、コーティング基剤を用いて 自体公知の方法でコーティングすることにより製造される。

該コーティング基剤としては、例えば糖衣基剤、水溶性フィルムコーティング基剤、腸溶性フィルムコーティング基剤、徐放性フィルムコーティング基剤などが挙げられる。

糖衣基剤としては、白糖が用いられ、さらに、タルク、沈降炭酸カルシウム、ゼラチン、アラビアゴム、プルラン、カルナバロウなどから選ばれる1種または2種以上を併用してもよい。

水溶性フィルムコーティング基剤としては、例えばヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロースなどのセルロース系高分子;ポリース・メチルヒドロキシエチルセルロースなどのセルロース系高分子;ポリードによりでは、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE(オイドラギットE(商品名)、ロームファルマ社)、ポリビニルピロリドンなどの合成高分子;プルランなどの多糖類などが挙げられる。

腸溶性フィルムコーティング基剤としては、例えばヒドロキシプロピルメチルセルロース フタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロース アセテートサクシネート、カルボキシメチルエチルセルロース、酢酸フタル酸セルロースなどのセルロース系高分子;メタアクリル酸コポリマーL〔オイドラギットL(商品名)、ロームファルマ社〕、メタアクリル酸コポリマーL D〔オイドラギットL-30D55(商品名)、ロームファルマ社〕、メタアクリル酸コポリマーS〔オイドラギットS(商品名)、ロームファルマ社)、メタアクリル酸コポリマーS〔オイドラギットS(商品名)、ロームファルマ社〕などのアクリル酸系高分子;セラックなどの天然物などが挙げられる。

徐放性フィルムコーティング基剤としては、例えばエチルセルロースなどのセルロース系高分子;アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRS (オイドラギットRS (商品名)、ロームファルマ社)、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル共重合体懸濁液〔オイドラギットNE (商品名)、ロームファルマ社〕などのアクリル酸系高分子などが挙げられる。

上記したコーティング基剤は、その2種以上を適宜の割合で混合して用い

20

25

てもよい。また、コーティングの際に、例えば酸化チタン、三二酸化鉄等の ような遮光剤を用いてもよい。

注射剤は、有効成分を分散剤(例、ポリソルベート80,ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油60など、ポリエチレングリコール、カルボキシメチルセルロース、アルギン酸ナトリウムなど)、保存剤(例、メチルパラベン、プロピルパラベン、ベンジルアルコール、クロロブタノール、フェノールなど)、等張化剤(例、塩化ナトリウム、グリセリン、Dーマンニトール、Dーソルビトール、ブドウ糖など)などと共に水性溶剤(例、蒸留水、生理的食塩水、リンゲル液等)あるいは油性溶剤(例、オリーブ油、ゴマ油、綿実10 油、トウモロコシ油などの植物油、プロピレングリコール等)などに溶解、懸濁あるいは乳化することにより製造される。この際、所望により溶解補助剤(例、サリチル酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、安定剤(例、ヒト血清アルブミン等)、無痛化剤(例、ベンジルアルコール等)等の添加物を用いてもよい。注射液は、通常、適当なアンプルに充填される。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動物 (例えば、ヒト、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

本発明のDNAを上記予防・治療剤として使用する場合は、本発明のDNAを単独あるいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノ随伴ウイルスベクターなどの適当な発現ベクター中に挿入した後、常套手段に従って投与することもできる。また、本発明のDNAは、そのままで、あるいは摂取促進のための補助剤とともに、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与することもできる。

本発明の蛋白質(ペプチド)の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、

10

15

20

25

通常、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

本発明のDNAの投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば糖・脂質代謝異常患者(60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通常、例えば糖・脂質代謝異常患者(60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

(3)本発明の蛋白質の過剰発現に関連する疾患の予防・治療剤本発明の蛋白質(ペプチド)に対する抗体は、本発明の蛋白質の関与するシグナル伝達機能、例えば、本発明の蛋白質を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内 C a 2+遊離、細胞内 c AM P 生成、細胞内 c GM P 生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c - f o s の活性化、p H の低下などを促進する活性または抑制する活性など)を不活性化(すなわち中和)することができる。一方、本発明の蛋白質もしくはその部分ペプチドのアンチセンス核酸(リボザイムやRNAi活性を有する二本鎖オリゴRNAを含む)は、本発明の蛋白質遺伝子の転写、転写産物のプロセッシングおよび/またはm R N A からの翻訳をプロックすることにより、本発明の蛋白質の発現を阻害することができる。従って、①本発明の抗体または②本発明のアンチセンス核酸を、本発明の蛋白質の過剰発現に関連する疾患の予防・治療剤などの医薬として使用することができる。

10

15

20

25

本発明の蛋白質は、高脂肪食負荷ストレス時に白色脂肪細胞で高発現し、 さらに食事、インスリン抵抗性調節薬による刺激、肥満・糖尿病などの病態 に応じて発現が変動し、その発現の変動が脂肪細胞の分化に影響することな どから、本発明の蛋白質の過剰発現に関連する疾患としては、脂肪細胞の分 化および/または代謝機能(特に糖・脂質代謝)の異常(不全もしくは亢 進)が関与する疾患(例えば、肥満症、糖尿病、耐糖能異常、動脈硬化、高 血圧、高脂血症など) などが挙げられる。

本発明の抗体および本発明のアンチセンス核酸は、前記「本発明の蛋白質 の機能不全に関連する疾患の予防・治療剤」と同様にして製剤化することが できる。また、該アンチセンス核酸は、そのままで、遺伝子銃やハイドロゲ ルカテーテルのようなカテーテルによって投与することもできる。

本発明の抗体の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによ り差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば糖・脂質代謝異常患者 (体重60kgとして) においては、一日につき約 $0.1\sim100$ mg、好 ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。 非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、 投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通常、例えば 糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0. $0.1 \sim 3.0 \, \text{mg}$ 程度、好ましくは約 $0...1 \sim 2.0 \, \text{mg}$ 程度、より好ましくは 約0.1~10mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外 の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

本発明のアンチセンス核酸の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与 方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば糖・脂質 代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~1 $0.0 \,\mathrm{mg}$ 、好ましくは約1. $0 \sim 5.0 \,\mathrm{mg}$ 、より好ましくは約1. $0 \sim 2.0$ mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象 臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通 常、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日 につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、よ



り好ましくは約 $0.1\sim10$ mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の場合も、体重60 kg当たりに換算した量を投与することができる。

(4) 遺伝子診断剤

5 本発明の蛋白質をコードする塩基配列またはその一部を含有する核酸(以下、「本発明のセンス核酸」という)または本発明のアンチセンス核酸は、プローブとして使用することにより、哺乳動物(例えば、ヒト、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)における本発明の蛋白質をコードするDNAまたはmRNAの異常(遺伝子異常)を検出することができるので、例えば、該DNAまたはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、該DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺伝子診断剤として有用である。

本発明のセンス核酸またはアンチセンス核酸を用いる上記の遺伝子診断は、例えば、自体公知のノーザンハイブリダイゼーションやPCR-SSCP法(ゲノミックス(Genomics),第5巻,874~879頁(1989年)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ユーエスエー(Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America),第86巻,2766~2770頁(1989年))などにより実施することができる。

20 例えば、ノーザンハイブリダイゼーションにより本発明の蛋白質の発現低下が検出された場合は、例えば、該蛋白質の機能不全に関連する疾患に罹患している、もしくは将来罹患する可能性が高いと診断することができる。また逆に、例えば、ノーザンハイブリダイゼーションにより本発明の蛋白質の発現過多が検出された場合は、例えば、該蛋白質の機能亢進に関連する疾患に罹患している、もしくは将来罹患する可能性が高いと診断することができる。

本発明の蛋白質は、高脂肪食負荷ストレス時に白色脂肪細胞で高発現し、 さらに食事、インスリン抵抗性調節薬による刺激、肥満・糖尿病などの病態 に応じて発現が変動し、その発現の変動が脂肪細胞の分化に影響することな

15



どから、本発明のセンス核酸またはアンチセンス核酸は、脂肪細胞の分化および/または代謝機能(特に糖・脂質代謝)の異常(不全もしくは亢進)が関与する疾患(例えば、肥満症、糖尿病、耐糖能異常、動脈硬化、高血圧、高脂血症など)の診断に有用である。

5 (5) 本発明の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物のス クリーニング方法

本発明のセンスまたはアンチセンス核酸は、プローブとして用いることにより、本発明の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物のスクリーニングに用いることができる。また、本発明のセンス核酸およびアンチセンス核酸を一対のプライマーとして用い、RT-PCRを行うことによっても、本発明の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物をスクリーニングすることができる。

すなわち、本発明は、例えば、(i)非ヒト哺乳動物の①血液、②特定の臓器、③臓器から単離した組織もしくは細胞、または(ii)形質転換体等に含まれる本発明の蛋白質(ペプチド)をコードするmRNA量を測定することによる、本発明の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物のスクリーニング方法を提供する。

本発明の蛋白質(ペプチド)をコードするmRNA量の測定は具体的には 以下のようにして行なう。

(i)正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より具体的には、肥満マウス、糖尿病マウス、高血圧ラット、動脈硬化ウサギ、担癌マウスなど)に対して、薬剤(例えば、抗肥満薬、抗糖尿病薬、降圧薬、血管作用薬、抗癌剤など)あるいは物理的ストレス(例えば、浸水ストレス、電気ショック、明暗、低温など)などを与え、一定時間経過した後に、血液、あるいは特定の臓器(例えば、脳、肝臓、腎臓など)、または臓器から単離した組織(例えば、褐色または白色脂肪組織など)、あるいは細胞(脂肪細胞など)を得る。

得られた細胞に含まれる本発明の蛋白質をコードするmRNAは、例えば、

20



通常の方法により細胞等からmRNAを抽出し、例えば TaqMan PCR などの手法を用いることにより定量することができ、自体公知の手段によりノーザンブロットを行なうことにより解析することもできる。

(ii) 本発明の蛋白質 (ペプチド) を発現する形質転換体を前述の方法に従って作製し、該形質転換体に含まれる本発明の蛋白質 (ペプチド) をコードするmRNAを同様にして定量、解析することができる。

本発明の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物のスクリーニングは、

- (i) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物に対して、薬剤あるいは物理 的ストレスなどを与える一定時間前(30分前ないし24時間前、好ましく は30分前ないし12時間前、より好ましくは1時間前ないし6時間前)も しくは一定時間後(30分後ないし3日後、好ましくは1時間後ないし2日 後、より好ましくは1時間後ないし24時間後)、または薬剤あるいは物理 的ストレスと同時に被検化合物を投与し、投与後一定時間経過後(30分後 ないし3日後、好ましくは1時間後ないし2日後、より好ましくは1時間後 ないし24時間後)、細胞に含まれる本発明の蛋白質をコードするmRNA 量を定量、解析することにより行なうことができ、
 - (ii) 形質転換体を常法に従い培養する際に被検化合物を培地中に混合させ、一定時間培養後(1日後ないし7日後、好ましくは1日後ないし3日後、より好ましくは2日後ないし3日後)、該形質転換体に含まれる本発明の蛋白質(ペプチド)をコードするmRNA量を定量、解析することにより行なうことができる。

本発明の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物のスクリーニング用キットは、(a) 本発明のセンスおよび/またはアンチセンス核酸、好ましくは二本鎖オリゴDNAからなるプローブ、または(b) 本発明のセンス核酸および本発明のアンチセンス核酸からなるプライマーセットを構成として含むことを特徴とする。該プローブとしては、常法によりRI、蛍光または酵素等で標識されたものが使用される。

該スクリーニング用キットは、所望により、さらにRNA抽出用試薬およ



び/またはツール(例:抽出バッファー、スピンカラム等)、PCRまたは ノーザンハイブリダイゼーション用試薬および/またはツール(例:dNT Ps、PCR反応バッファー、耐熱性DNAポリメラーゼ等)、本発明の蛋 白質(ペプチド)を発現する形質転換体などを含んでいてもよい。

本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、本発明の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる作用を有する化合物であり、具体的には、(イ)本発明の蛋白質の発現量を増加させることにより、本発明の蛋白質とそのレセプター(またはリガンド)との相互作用を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²+遊離、細胞内CAMP生成、細胞内CGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、C-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を増強させる化合物、(ロ)本発明の蛋白質の発現量を減少させることにより、該細胞刺激活性を減弱させる化合物である。

15 該化合物としては、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、 発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、 公知の化合物であってもよい。

該細胞刺激活性を増強させる化合物は、本発明の蛋白質の生理活性を増強 するための安全で低毒性な医薬として有用である。

20 該細胞刺激活性を減弱させる化合物は、本発明の蛋白質の生理活性を減少させるための安全で低毒性な医薬として有用である。

上記スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩を医薬として使用する場合、前記「本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患の予防・ 治療剤」と同様にして製剤化することができる。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動物 (例えば、ヒト、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば糖・脂質代謝

5

15

20

25

異常患者(体重 6.0 kg として)においては、一日につき約 $0.1 \sim 100$ mg、好ましくは約 $1.0 \sim 50$ mg、より好ましくは約 $1.0 \sim 20$ mg である。非経口的に投与する場合は、その 1 回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通常、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重 6.0 kg として)においては、一日につき約 $0.01 \sim 30$ mg程度、好ましくは約 $0.1 \sim 20$ mg程度、より好ましくは約 $0.1 \sim 20$ mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の動物の場合も、体重 6.0 kg 当たりに換算した量を投与することができる。

10 (6)本発明の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物を含有する各種疾患の予防・治療剤

本発明の蛋白質は、前述の通り、高脂肪食負荷ストレス時に白色脂肪細胞で高発現し、さらに食事、インスリン抵抗性調節薬による刺激、肥満・糖尿病などの病態に応じて発現が変動し、その発現の変動が脂肪細胞の分化に影響することなどから、脂肪細胞の分化および/または代謝機能の調節に重要な役割を果たしていると考えられる。従って、本発明の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物は、脂肪細胞の分化および/または代謝機能(特に糖・脂質代謝)の異常(不全もしくは亢進)が関与する疾患(例えば、肥満症、糖尿病、耐糖能異常、動脈硬化、高血圧、高脂血症など)の予防・治療剤として用いることができる。

該化合物を本発明の蛋白質の機能不全もしくは亢進に関連する疾患の予防・治療剤として使用する場合は、前記「本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患の予防・治療剤」と同様にして製剤化することができる。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動物 (例えば、ヒト、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~100

15

mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg である。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通常、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

(7) 本発明の蛋白質に対して特異的親和性を有する化合物(リガンドまた 10 はレセプター)の定量法

本発明の蛋白質 (ペプチド) は、本発明の蛋白質に対するリガンド (またはレセプター) に対して結合性を有しているので、生体内における該リガンド (またはレセプター) 濃度を感度良く定量することができる。

本発明のリガンド(またはレセプター)定量法は、例えば、競合法と組み合わせて実施することができる。すなわち、被検体を本発明の蛋白質(ペプチド)と接触させることによって被検体中のリガンド(またはレセプター) 濃度を測定することができる。具体的には、例えば、以下の①または②などに記載の方法あるいはそれに準じる方法に従って実施することができる。

- ①入江寛編「ラジオイムノアッセイ」 (講談社、昭和49年発行)
- 20 ②入江寛編「続ラジオイムノアッセイ」 (講談社、昭和54年発行)
 - (8) 本発明の蛋白質とそれに対して特異的親和性を有する化合物(リガンドまたはレセプター)との結合性を変化させる化合物(アゴニスト、アンタゴニストなど)のスクリーニング方法

本発明の蛋白質(ペプチド)を用いるか、または本発明の組換え蛋白質 (ペプチド)の発現系を構築し、該発現系を用いたアフィニティーアッセイ 系を使用することによって、本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)の結合性を変化させる化合物(例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物など)またはその塩を効率よくスクリーニングすることができる。

25

このような化合物には、(イ)レセプターを介して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内 C a ²⁺遊離、細胞内 c A M P 生成、細胞内 c G M P 生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c - f o s の活性化、p H の低下などを促進する 活性または抑制する活性など)を有する化合物(いわゆる、本発明の膜蛋白質もしくは本発明の分泌蛋白質のレセプターに対するアゴニスト)、(ロ)該細胞刺激活性を有しない化合物(いわゆる、本発明の膜蛋白質もしくは本発明の分泌蛋白質のレセプターに対するアンタゴニスト)、(ハ)本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)との結合力を増強する化合物、あるいは(二)本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)との結合力を減少させる化合物などが含まれる(なお、上記(イ)の化合物は、上記(1)で述べたリガンド決定方法によってスクリーニングすることが好ましい)。

すなわち、本発明は、(i)本発明の蛋白質(ペプチド)とそのリガンド(またはレセプター)とを接触させた場合と(ii)本発明の蛋白質(ペプチド)とそのリガンド(またはレセプター)および試験化合物とを接触させた場合との比較を行なうことを特徴とする、本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

20 本発明のスクリーニング方法においては、(i)と(ii)の場合における、 本発明の蛋白質に対するリガンド(またはレセプター)の結合量、細胞刺激 活性などを測定して、比較することを特徴とする。

より具体的には、本発明は、

①標識したリガンド(またはレセプター)を、本発明の蛋白質(ペプチド)に接触させた場合と、標識したリガンド(またはレセプター)および試験化合物を本発明の蛋白質(ペプチド)に接触させた場合における、標識したリガンド(またはレセプター)の該蛋白質(ペプチド)に対する結合量を測定し、比較することを特徴とする本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

10

15

20

25

②標識したリガンド(またはレセプター)を、本発明の蛋白質を産生する細胞またはその膜画分、あるいは細胞外液または細胞培養上清(この場合、例えば、上記の本発明の抗体を固定化した固相(細胞培養プレート等)を用いて本発明の蛋白質を固相化する)に接触させた場合と、標識したリガンド(またはレセプター)および試験化合物を本発明の蛋白質を産生する細胞またはその膜画分、あるいは細胞外液または細胞培養上清に接触させた場合における、標識したリガンド(またはレセプター)の該細胞または膜画分、あるいは細胞外液または細胞培養上清に対する結合量を測定し、比較することを特徴とする本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

③標識したリガンド(またはレセプター)を、本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明の蛋白質(ペプチド)(この場合、例えば、上記の本発明の抗体を固定化した固相(細胞培養プレート等)を用いて本発明の蛋白質(ペプチド)を固相化する)に接触させた場合と、標識したリガンド(またはレセプター)および試験化合物を本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明の蛋白質(ペプチド)、または培養上清に分泌された本発明の蛋白質(ペプチド)に接触させた場合における、標識したリガンド(またはレセプター)の該蛋白質(ペプチド)に対する結合量を測定し、比較することを特徴とする本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)との結合性を変化させ

④本発明の蛋白質を活性化する化合物(例えば、本発明の膜蛋白質等に対するリガンドなど)または本発明の蛋白質により活性化される化合物(例えば、本発明の分泌蛋白質に対するレセプターなど)を、本発明の蛋白質を細胞膜上に発現する細胞または本発明の蛋白質が分泌された培養上清に接触させた場合と、本発明の蛋白質を活性化する化合物または本発明の蛋白質により活性化される化合物および試験化合物を、本発明の蛋白質を細胞膜上に発現する細胞または本発明の蛋白質が分泌された培養上清に接触させた場合におけ

る化合物またはその塩のスクリーニング方法、

10

15

20

25

る、レセプターを介した細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内 C a ²⁺遊離、細胞内 c AMP生成、細胞内 c GMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、 c - f o s の活性化、p H の低下などを促進する活性または抑制する活性など)を測定し、比較することを特徴とする本発明の蛋白質とそのリガンド (またはレセプター)との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、および

⑤本発明の蛋白質を活性化する化合物(例えば、本発明の膜蛋白質に対する リガンドなど)または本発明の蛋白質により活性化される化合物(例えば、

本発明の分泌蛋白質に対するレセプターなど)を、本発明のDNAを含有す る形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明の蛋白質 (ペプチド) または本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することに よって培養上清中に分泌された本発明の蛋白質(ペプチド)に接触させた場 合と、本発明の蛋白質を活性化する化合物または本発明の蛋白質により活性 化される化合物および試験化合物を、本発明のDNAを含有する形質転換体 を培養することによって細胞膜上に発現した本発明の蛋白質(ペプチド)ま たは本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって培養上清 中に分泌された本発明の蛋白質(ペプチド)に接触させた場合における、レ セプターを介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリ ン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イ ノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-f osの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を 測定し、比較することを特徴とする本発明の蛋白質とそのリガンド(または レセプター)との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング 方法を提供する。

本発明のスクリーニング方法の具体的な説明を以下にする。

まず、本発明のスクリーニング方法に用いる本発明の蛋白質(ペプチド) としては、上記した本発明の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩 を含有するものであれば何れのものであってもよいが、本発明の蛋白質を産

10

15

20

25

生する哺乳動物の臓器の細胞膜画分または細胞外液が好適である。しかし、特にヒト由来の臓器は入手が極めて困難なことから、スクリーニングに用いられるものとしては、組換え体を用いて大量発現させたヒト由来の本発明の 蛋白質 (ペプチド) などが適している。

本発明の蛋白質(ペプチド)を製造するには、前述の方法が用いられるが、本発明のDNAを哺乳細胞や昆虫細胞で発現させることにより行なうことが好ましい。目的とする蛋白質部分をコードするDNA断片にはcDNAが用いられるが、必ずしもこれに制約されるものではない。例えば、遺伝子断片や合成DNAを用いてもよい。本発明の蛋白質またはその部分ペプチドをコードするDNA断片を宿主動物(昆虫)細胞に導入し、それらを効率よく発現させるためには、該DNA断片を、SV40由来のプロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒトヒートショックプロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、SRaプロモーター、昆虫を宿主とするバキュロウイルスに属する核多角体病ウイルス

(nuclear polyhedrosis virus; NPV) のポリヘドリンプロモーターなど の下流に組み込むのが好ましい。発現した蛋白質の量と質の検査はそれ自体 公知の方法で行うことができる。例えば、文献 [Nambi, P. ら、ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー (J. Biol. Chem.), 267巻, 1955~19559頁, 1992年] に記載の方法に従って行なうこと ができる。

したがって、本発明のスクリーニング方法において用いられる本発明の蛋白質 (ペプチド) は、それ自体公知の方法に従って精製した本発明の蛋白質 (ペプチド) であってもよいし、本発明の蛋白質 (ペプチド) を産生する細胞またはその細胞膜画分、あるいは本発明の蛋白質 (ペプチド) を分泌する細胞の培養上清の形態であってもよい。

上記スクリーニング方法において、本発明の蛋白質(ペプチド)を産生する細胞を用いる場合、該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法はそれ自体公知の方法に従って行なうことができる。

WO 2004/007711

5

10

15

20

25

本発明の蛋白質 (ペプチド)を産生する細胞としては、本発明の蛋白質 (ペプチド)を発現した宿主細胞をいうが、該宿主細胞としては、大腸菌、枯草菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞などが用いられる。

前記細胞膜画分としては、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、Potter-Elvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングプレンダーやポリトロン(Kinematica社製)による破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500rpm~3,000rpm)で短時間(通常、約1~10分)遠心し、上清をさらに高速(15,000rpm~30,000rpm)で通常30分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現した本発明の蛋白質(ペプチド)と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質などの膜成分が多く含まれる。

本発明の蛋白質(ペプチド)を産生する細胞やその膜画分中の本発明の蛋白質(ペプチド)の量は、1細胞当たり $10^3\sim10^8$ 分子であるのが好ましく、 $10^5\sim10^7$ 分子であるのがより好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量の試料を測定できるようになる。

本発明の蛋白質とそのリガンドとの結合性を変化させる化合物をスクリーニングする上記の①~③を実施するためには、例えば、適当な本発明の蛋白質 (ペプチド) 含有画分と、標識したリガンドが必要である。

本発明の蛋白質含有画分としては、天然型の本発明の蛋白質含有画分か、 またはそれと同等の活性を有する組換え型の本発明の蛋白質含有画分などが 望ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合活性、シグナル情 報伝達作用などを示す。

標識したリガンドとしては、標識したリガンド、標識したリガンドアナロ

グ化合物などが用いられる。例えば〔 3 H〕、〔 125 I〕、〔 14 C〕、 $^{[35]}$ S〕などで標識されたリガンドなどが用いられる。

具体的には、本発明の蛋白質とそのリガンドとの結合性を変化させる化合 物のスクリーニングを行なうには、まず本発明の蛋白質(ペプチド)を産生 する細胞またはその膜画分を、スクリーニングに適したバッファーに懸濁す 5 ることにより本発明の蛋白質(ペプチド)標品を調製する。バッファーには、 pH4~10 (望ましくはpH6~8) のリン酸バッファー、トリスー塩酸 バッファーなどの本発明の蛋白質とそのリガンドとの結合を阻害しないバッ ファーであればいずれでもよい。また、非特異的結合を低減させる目的で、 CHAPS、Tween-80™(花王-アトラス社)、ジギトニン、デオ 10 キシコレートなどの界面活性剤をバッファーに加えることもできる。さらに、 プロテアーゼによるレセプターやリガンドの分解を抑える目的でPMSF、 ロイペプチン、E-64 (ペプチド研究所製)、ペプスタチンなどのプロテ アーゼ阻害剤を添加することもできる。0.01~10mlの該レセプター 溶液に、一定量 (5,000cpm~50,0000cpm) の標識したリ 15 ガンドを添加し、同時に 10^{-4} M $\sim 10^{-10}$ Mの試験化合物を共存させる。 非特異的結合量(NSB)を知るために大過剰の未標識のリガンドを加えた 反応チューブも用意する。反応は約0℃から50℃、望ましくは約4℃から 37℃で、約20分から24時間、望ましくは約30分から3時間行う。反 応後、ガラス繊維濾紙等で濾過し、適量の同バッファーで洗浄した後、ガラ 20 ス繊維濾紙に残存する放射活性を液体シンチレーションカウンターまたはア -カウシターで計測する。拮抗する物質がない場合のカウント(Ba) から非 特異的結合量(NSB)を引いたカウント(Bo-NSB)を100%とし た時、特異的結合量(B-NSB)が、例えば、50%以下になる試験化合 物を拮抗阻害能力のある候補物質として選択することができる。 25

本発明の蛋白質とそのリガンドとの結合性を変化させる化合物をスクリーニングする上記の④~⑤の方法を実施するためには、例えば、本発明の蛋白質を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca遊離、細胞内cGMP生成、イノシトール

10

15

20

25



リン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することができる。

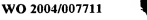
具体的には、まず、本発明の蛋白質(ペプチド)を産生する細胞をマルチウェルプレート等に培養する。スクリーニングを行なうにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行なってもよい。また、CAMP産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作用として検出することができる。

細胞刺激活性を測定してスクリーニングを行なうには、本発明の蛋白質 (ペプチド)を膜上に発現した適当な細胞が必要である。本発明の蛋白質 (ペプチド)を発現した細胞としては、天然型の本発明の膜蛋白質を産生する細胞株、前述の本発明の組換え蛋白質 (ペプチド)を発現した細胞株などが望ましい。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、 合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが 用いられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物で あってもよい。

本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法について、本発明の蛋白質が膜蛋白質である場合を取り上げて具体的に説明したが、本発明の蛋白質が分泌蛋白質である場合も、当業者は、上記の手法を応用して、本発明の分泌蛋白質とそのレセプターの結合性を変化させる化合物を容易にスクリーニングすることができる。

本発明の蛋白質とそれに対して特異的親和性を有する化合物(リガンドま



たはレセプター)の結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キットは、本発明の蛋白質(ペプチド)、本発明の蛋白質(ペプチド)を産生する細胞またはその膜画分、あるいは本発明の蛋白質(ペプチド)を 分泌する細胞の培養上清などを含有するものである。

- 本発明のスクリーニング用キットの例としては、次のものが挙げられる。1. スクリーニング用試薬
 - ①測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution (ギブコ社製) に、0.05%のウシ血清アルブミン (シグマ社製) を加えたもの。

- 10 孔径 0.45 μmのフィルターで濾過滅菌し、4℃で保存するか、あるいは用時調製しても良い。
 - ②本発明の蛋白質(ペプチド)標品

本発明の蛋白質(ペプチド)を発現させたCHO細胞を、12穴プレートに 5×10^5 個/穴で継代し、37℃、 $5\%CO_2$ 、95%airで2日間培養したもの(本発明の蛋白質(ペプチド)が分泌される場合、該プレートは該蛋白質に対する抗体でコーティングされている)。

③標識リガンド(レセプター)

15

市販の[³H]、[¹²⁵I]、[¹⁴C]、[³⁵S]などで標識したリガンド(レセプター)

- - ④リガンド (レセプター) 標準液

リガンド (レセプター) を0.1%ウシ血清アルブミン (シグマ社製) を含む PBSで $1 \, \text{mM}$ となるように溶解し、-20%で保存する。

- 25 標識レセプターおよびレセプター標準液としては、レセプター蛋白質を適 当な脂質組成からなるリポソーム膜に包埋させたプロテオリポソームを適当 な分散媒(水、PBS等)中に懸濁し、4℃で保存したものを用いることも できる。
 - 2. 測定法



①12穴組織培養用プレートにて培養した本発明の蛋白質(ペプチド)発現 CHO細胞を、測定用緩衝液1mlで2回洗浄した後(本発明の蛋白質(ペ プチド)が分泌される場合は、細胞および培養上清を除去後プレートを測定 用緩衝液で同様に洗浄した後)、490μlの測定用緩衝液を各穴に加える。

 $210^{-3}\sim10^{-10}$ Mの試験化合物溶液を 5μ 1加えた後、標識リガンド (またはレセプター)を 5μ 1加え、室温にて1時間反応させる。非特異的 結合量を知るためには試験化合物の代わりに 10^{-3} Mのリガンド(またはレセプター)標準液を 5μ 1加えておく。

③反応液を除去し、1mlの洗浄用緩衝液で3回洗浄する。細胞(またはプレート)に結合した標識リガンド(またはレセプター)を0.2N NaO H-1%SDSで溶解し、4mlの液体シンチレーターA(和光純薬製)と混合する。

④液体シンチレーションカウンター(ベックマン社製)を用いて放射活性を 測定し、Percent Maximum Binding (PMB)を次の式〔数1〕で求める。

15 〔数1〕

25

 $PMB = [(B-NSB) / (B_0-NSB)] \times 100$

PMB: Percent Maximum Binding

B:検体を加えた時の値

NSB: Non-specific Binding (非特異的結合量)

20 B。: 最大結合量

上記スクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩は、本発明の蛋白質とそれに対して特異的親和性を有する化合物(リガンドまたはレセプター)との結合性を変化させる作用を有する化合物であり、具体的には、(イ)リガンドーレセプター相互作用を介して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を有する化合物(いわゆる、本発明の膜蛋白質または本発明の分泌蛋白質のレセプターに対

10

15

20

25



するアゴニスト)、(ロ)該細胞刺激活性を有しない化合物(いわゆる、本発明の膜蛋白質または本発明の分泌蛋白質のレセプターに対するアンタゴニスト)、(ハ)本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)との結合力を増強する化合物、あるいは(二)本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)との結合力を減少させる化合物である。

該化合物としては、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、 発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、 公知の化合物であってもよい。

本発明の膜蛋白質(もしくは本発明の分泌蛋白質のレセプター)に対する アゴニストは、本発明の膜蛋白質に対するリガンド(もしくはレセプターに 対する本発明の分泌蛋白質)が有する生理活性と同様の作用を有しているの で、該リガンド活性に応じて安全で低毒性な医薬として有用である。

本発明の膜蛋白質(もしくは本発明の分泌蛋白質のレセプター)に対する アンタゴニストは、本発明の膜蛋白質に対するリガンド(もしくはレセプターに対する本発明の分泌蛋白質)が有する生理活性を抑制することができる ので、該リガンド活性を抑制する安全で低毒性な医薬として有用である。

本発明の膜蛋白質とそのリガンド(もしくは本発明の分泌蛋白質とそのレセプター)との結合力を増強する化合物は、本発明の膜蛋白質に対するリガンド(もしくはレセプターに対する本発明の分泌蛋白質)が有する生理活性を増強するための安全で低毒性な医薬として有用である。

本発明の膜蛋白質とそのリガンド(もしくは本発明の分泌蛋白質とそのレセプター)との結合力を減少させる化合物は、本発明の膜蛋白質に対するリガンド(もしくはレセプターに対する本発明の分泌蛋白質)が有する生理活性を減少させるための安全で低毒性な医薬として有用である。

上記スクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる 化合物またはその塩を医薬として使用する場合、前記「本発明の蛋白質の機 能不全に関連する疾患の予防・治療剤」と同様にして製剤化することができ る。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動

WO 2004/007711

5

10

15

20

25



物 (例えば、ヒト、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通常、例えば脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

(9) 本発明の蛋白質とそれに対して特異的親和性を有する化合物(リガンドまたはレセプター)との結合性を変化させる化合物(アゴニスト、アンタゴニスト)を含有する各種疾患の予防・治療剤

本発明の蛋白質は、前述の通り、高脂肪食負荷ストレス時に白色脂肪細胞で高発現し、さらに食事、インスリン抵抗性調節薬による刺激、肥満・糖尿病などの病態に応じて発現が変動し、その発現の変動が脂肪細胞の分化に影響することなどから、脂肪細胞の分化および/または代謝機能の調節に重要な役割を果たしていると考えられる。従って、本発明の蛋白質とそのリガンド(もしくはレセプター)との結合性を変化させる化合物(アゴニスト、アンタゴニスト)は、脂肪細胞の分化および/または代謝機能(特に糖・脂質代謝)の異常(不全もしくは亢進)が関与する疾患(例えば、肥満症、糖尿病、耐糖能異常、動脈硬化、高血圧、高脂血症など)の予防・治療剤として用いることができる。

該化合物を本発明の蛋白質の機能不全もしくは亢進に関連する疾患の予防 および/または治療剤として使用する場合は、前記「本発明の蛋白質の機能 不全に関連する疾患の予防・治療剤」と同様にして製剤化することができる。 このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動

10

25

物 (例えば、ヒト、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サ ルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通常、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

- (10) 本発明の蛋白質(ペプチド)の定量
- 本発明の抗体は、本発明の蛋白質(ペプチド)を特異的に認識することができるので、被検液中の本発明の蛋白質(ペプチド)の定量、特にサンドイッチ免疫測定法による定量などに使用することができる。すなわち、本発明は、例えば、(i)本発明の抗体と、被検液および標識した本発明の蛋白質(ペプチド)とを競合的に反応させ、該抗体に結合した該標識化蛋白質(ペプチド)の割合を測定することを特徴とする被検液中の本発明の蛋白質(ペプチド)の定量法、
 - (ii) 被検液と担体上に不溶化した本発明の抗体および標識化された本発明 の抗体とを同時あるいは連続的に反応させた後、不溶化担体上の標識剤の活 性を測定することを特徴とする被検液中の本発明の蛋白質 (ペプチド) の定 量法を提供する。
 - 上記(ii)においては、不溶化抗体と標識化抗体とが互いに本発明の蛋白質(ペプチド)との結合を妨害しないような抗原認識部位を有することが好ましい(例えば、一方の抗体が本発明の蛋白質(ペプチド)のN端部を認識し、他方の抗体が本発明の蛋白質(ペプチド)のC端部に反応する等)。

10

15

20

25

本発明の蛋白質(ペプチド)に対するモノクローナル抗体(以下、本発明のモノクローナル抗体と称する場合がある)を用いて本発明の蛋白質(ペプチド)の測定を行なえるほか、組織染色等による検出を行なうこともできる。これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよく、また、抗体分子のF(a b')2、Fa b'、あるいはFa b 画分を用いてもよい。本発明の蛋白質(ペプチド)に対する抗体を用いる測定法は、特に制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量(例えば、本発明の蛋白質量)に対応した抗体、抗原もしくは抗体-抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性の点で、後述するサンドイッチ法を用いるのが特に好ましい。

標識物質を用いる測定法に用いられる標識剤としては、例えば、放射性同位元素、酵素、蛍光物質、発光物質などが用いられる。放射性同位元素としては、例えば、 $\{^{125}\,I\}$ 、 $\{^{131}\,I\}$ 、 $\{^{3}\,H\}$ 、 $\{^{14}\,C\}$ などが用いられる。上記酵素としては、安定で比活性の大きなものが好ましく、例えば、 β ーガラクトシダーゼ、 β ーグルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素などが用いられる。蛍光物質としては、例えば、フルオレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなどが用いられる。発光物質としては、例えば、ルミノール、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなどが用いられる。さらに、抗体あるいは抗原と標識剤との結合にビオチンーアビジン系を用いることもできる。

抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物理吸着を用いてもよく、また通常、蛋白質あるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる方法でもよい。担体としては、例えば、アガロース、デキストラン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるいはガラス等が用いられる。

サンドイッチ法においては不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検 液を反応させ(1次反応)、さらに標識化した本発明のモノクローナル抗体

10

15

20

25



を反応させ(2次反応)た後、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することにより被検液中の本発明の蛋白質量を定量することができる。1次反応と2次反応は逆の順序に行なっても、また、同時に行なってもよいし時間をずらして行なってもよい。標識化剤および不溶化の方法は上記のそれらに準じることができる。

また、サンドイッチ法による免疫測定法において、固相用抗体あるいは標識用抗体に用いられる抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。

本発明のサンドイッチ法による本発明の蛋白質(ペプチド)の測定法においては、1次反応と2次反応に用いられる本発明のモノクローナル抗体は本発明の蛋白質(ペプチド)の結合する部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。即ち、1次反応および2次反応に用いられる抗体は、例えば、2次反応で用いられる抗体が、本発明の蛋白質(ペプチド)のC端部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体は、好ましくはC端部以外、例えばN端部を認識する抗体が用いられる。

本発明のモノクローナル抗体をサンドイッチ法以外の測定システム、例えば、競合法、イムノメトリック法あるいはネフロメトリーなどに用いることができる。競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体に対して競合的に反応させた後、未反応の標識抗原と(F)と抗体と結合した標識抗原(B)とを分離し(B/F分離)、B, Fいずれかの標識量を測定し、被検液中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコール、上記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あるいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として固相化抗体を用いる固相化法とが用いられる。

イムノメトリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定量の標識 化抗体に対して競合反応させた後固相と液相を分離するか、あるいは、被検 液中の抗原と過剰量の標識化抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反 応の標識化抗体を固相に結合させたのち、固相と液相を分離する。次に、い

25

ずれかの相の標識量を測定し被検液中の抗原量を定量する。

また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶液中で抗原抗体反応の結果、 生じた不溶性の沈降物の量を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少 量の沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフ ロメトリーなどが好適に用いられる。

これら個々の免疫学的測定法を本発明の蛋白質(ペプチド)の定量に適用 するにあたっては、特別の条件、操作等の設定は必要とされない。それぞれ の方法における通常の条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本 発明の蛋白質 (ペプチド) の測定系を構築すればよい。これらの一般的な技 10 術手段の詳細については、総説、成書などを参照することができる〔例えば、 入江 寛編「ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)、入江 寛編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発行)、石川栄治ら 編「酵素免疫測定法」(医学書院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵素・ . 免疫測定法」(第2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編「酵 素免疫測定法」(第3版)(医学書院、昭和62年発行)、「メソッズ・イ 15 ン・エンジモノジー (Methods in ENZYMOLOGY) 」 Vol. 70 (Immunochemical Techniques (Part A))、同書 Vol. 73 (Immunochemical Techniques (Part B))、同書 Vol. 74 (Immunochemical Techniques (Part C))、同書 Vol. 84 (Immunochemical Techniques (Part D: Selected Immunoassays))、同書 Vol. 92 (Immunochemical Techniques (Part E: 20 Monoclonal Antibodies and General Immunoassay Methods))、同書 Vol. 121 (Immunochemical Techniques (Part I: Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodies))(以上、アカデミックプレス社発行)など参照〕。 以上のように、本発明の抗体を用いることによって、本発明の蛋白質(ペ

さらに、本発明の抗体を用いて、生体内での本発明の蛋白質またはその塩 を定量することによって、本発明の蛋白質の機能不全もしくは亢進に関連す る各種疾患の診断をすることができる。本発明の蛋白質は、高脂肪食負荷ス トレス時に白色脂肪細胞で高発現し、さらに食事、インスリン抵抗性調節薬

プチド) を高感度に定量することができる。

10

15

20

による刺激、肥満・糖尿病などの病態に応じて発現が変動し、その発現の変動が脂肪細胞の分化に影響することなどから、本発明の蛋白質の機能不全もしくは亢進に関連する疾患としては、脂肪細胞の分化および/または代謝機能(特に糖・脂質代謝)の異常(不全もしくは亢進)が関与する疾患(例えば、肥満症、糖尿病、耐糖能異常、動脈硬化、高血圧、高脂血症など)などが挙げられる。

また、本発明の抗体は、体液や組織などの被検体中に存在する本発明の蛋白質またはその塩を特異的に検出するために使用することができる。また、本発明の蛋白質(ペプチド)を精製するために使用する抗体カラムの作製、精製時の各分画中の本発明の蛋白質(ペプチド)の検出、被検細胞内におけ

(11)細胞膜または細胞外における本発明の蛋白質の量を変化させる化合物のスクリーニング方法

る本発明の蛋白質の挙動の分析などに使用することができる。

本発明の抗体は、本発明の蛋白質(ペプチド)を特異的に認識することができるので、細胞膜または細胞外における本発明の蛋白質の量を変化させる 化合物のスクリーニングに用いることができる。

すなわち本発明は、例えば、

- (i) 非ヒト哺乳動物の①血液、②特定の臓器、③臓器から単離した組織もしくは細胞等を破壊した後、細胞膜画分を単離し、細胞膜画分に含まれる本発明の蛋白質を定量することによる、細胞膜における本発明の膜蛋白質の量を変化させる化合物のスクリーニング方法(あるいは、非ヒト哺乳動物の血漿、尿、その他の体液等の細胞外液を分離し、それに含まれる本発明の蛋白質を定量することによる、細胞外における本発明の蛋白質の量を変化させる化合物のスクリーニング方法)、
- 25 (ii) 本発明の蛋白質 (ペプチド) を発現する形質転換体等を破壊した後、 細胞膜画分を単離し、細胞膜画分に含まれる本発明の蛋白質 (ペプチド) を 定量することによる、細胞膜における本発明の蛋白質の量を変化させる化合 物のスクリーニング方法 (あるいは、本発明の蛋白質 (ペプチド) を発現す る形質転換体の培養上清を分離し、該培養上清に含まれる本発明の蛋白質

10

(ペプチド)を定量することによる、細胞外における本発明の蛋白質の量を 変化させる化合物のスクリーニング方法)、

- (iii) 非ヒト哺乳動物の①血液、②特定の臓器、③臓器から単離した組織 もしくは細胞等を切片とした後、免疫染色法を用いることにより、細胞表層 での本発明の蛋白質の染色度合いを定量化することにより、細胞膜上の本発 明の蛋白質を確認することによる、細胞膜における本発明の蛋白質の量を変 化させる化合物のスクリーニング方法、
- (iv) 本発明の蛋白質またはその部分ペプチドを発現する形質転換体等を切 片とした後、免疫染色法を用いることにより、細胞表層での本発明の蛋白質 (ペプチド)の染色度合いを定量化することにより、細胞膜上の本発明の蛋 白質(ペプチド)を確認することによる、細胞膜における本発明の蛋白質 (ペプチド)の量を変化させる化合物のスクリーニング方法を提供する。

細胞膜画分に含まれる本発明の蛋白質(ペプチド)の定量は具体的には以下のようにして行なう。

(i) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物 (例えば、マウス、ラット、 15 ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より具体的には、肥 満マウス、糖尿病マウス、高血圧ラット、動脈硬化ウサギ、担癌マウスな ど) に対して、薬剤(例えば、抗肥満薬、抗糖尿病薬、降圧剤、血管作用薬、 抗癌剤など)あるいは物理的ストレス(例えば、浸水ストレス、電気ショッ ク、明暗、低温など)などを与え、一定時間経過した後に、血液、あるいは 20 特定の臓器(例えば、肝臓、腎臓、膵臓、筋肉など)、組織(例えば、褐色 または白色脂肪組織など)あるいは細胞(例えば、脂肪細胞、筋肉細胞な ど)を得る。得られた細胞等を、例えば、適当な緩衝液(例えば、トリス塩 酸緩衝液、リン酸緩衝液、HEPES緩衝液など)等に懸濁し、界面活性剤 (例えば、トリトンX100™、ツイーン20™など)などを用いて該細 25 胞等を破壊し、さらに遠心分離や濾過、カラム分画などの手法を用いて細胞 膜画分を得る。

細胞膜画分とは、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、Potter -

10

15

20

25

Elvehjem 型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン(Kinematica 社製)のよる破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500 r pm~3,000 r pm)で短時間(通常、約1~10分)遠心し、上清をさらに高速(15,000 r pm~30,000 r pm)で通常30分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、本発明の蛋白質(ペプチド)と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質などの膜成分が多く含まれる。

細胞膜画分に含まれる本発明の蛋白質(ペプチド)は、例えば、本発明の 抗体を用いたサンドイッチ免疫測定法、ウエスタンプロット解析などにより 定量することができる。

かかるサンドイッチ免疫測定法は前述の方法と同様にして行なうことができ、ウエスタンブロットは自体公知の手段により行なうことができる。

(ii) 本発明の蛋白質 (ペプチド) を発現する形質転換体を前述の方法に従って作製し、細胞膜画分に含まれる本発明の蛋白質 (ペプチド) を定量することができる。

細胞膜における本発明の蛋白質の量を変化させる化合物のスクリーニングは、

(i)正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物に対して、薬剤あるいは物理的ストレスなどを与える一定時間前(30分前ないし24時間前、好ましくは30分前ないし12時間前、より好ましくは1時間前ないし6時間前)もしくは一定時間後(30分後ないし3日後、好ましくは1時間後ないし2日後、より好ましくは1時間後ないし24時間後)、または薬剤あるいは物理的ストレスと同時に被検化合物を投与し、投与後一定時間経過後(30分後ないし3日後、好ましくは1時間後ないし2日後、より好ましくは1時間後ないし24時間後)、細胞膜における本発明の蛋白質の量を定量することにより行なうことができ、

25

(ii) 形質転換体を常法に従い培養する際に被検化合物を培地中に混合させ、一定時間培養後(1日後ないし7日後、好ましくは1日後ないし3日後、より好ましくは2日後ないし3日後)、細胞膜における本発明の蛋白質(ペプチド)の量を定量することにより行なうことができる。

92

5 細胞膜画分に含まれる本発明の蛋白質(ペプチド)の確認は、具体的には 以下のようにして行なう。

(iii) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より具体的には、肥満マウス、糖尿病マウス、高血圧ラット、動脈硬化ウサギ、担癌マウスなど)に対して、薬剤(例えば、抗肥満薬、抗糖尿病薬、降圧剤、血管作用薬、抗癌剤など)あるいは物理的ストレス(例えば、浸水ストレス、電気ショック、明暗、低温など)などを与え、一定時間経過した後に、血液、あるいは特定の臓器(例えば、肝臓、腎臓など)、組織(例えば、褐色または白色脂肪組織など)あるいは細胞(例えば、脂肪細胞など)を得る。得られた細胞等を、常法に従って組織切片とし、本発明の抗体を用いて免疫染色を行う。細胞表層での本発明の蛋白質の染色度合いを定量化することによって、細胞膜上の本発明の蛋白質を確認することにより、定量的または定性的に、細胞

(iv) 本発明の蛋白質 (ペプチド) を発現する形質転換体等を用いて同様の 手段をとることにより確認することもできる。

膜における本発明の蛋白質(ペプチド)の量を確認することができる。

細胞膜における本発明の蛋白質の量を変化させる化合物のスクリーニング 用キットは、本発明の抗体を構成として含むことを特徴とする。本発明の抗体は、用いる免疫学的測定方法に応じて、上記(10)で述べたいずれかの 形態で供することができる。例えば、サンドウィッチ法を用いる場合には、 1次反応に用いる本発明の抗体は適当な不溶性担体(例:アガロース、デキストラン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるいはガラス等)に固定化された(もしくはされ得る)状態で、2次反応に用いられる本発明の抗体は適当な標識剤 [例:放射性同位元素([125]]、[131]、[3H]、[14C]など)、

20

25



酵素 (βーガラクトシダーゼ、βーグルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素など)、蛍光物質(フルオレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなど)、発光物質(ルミノール、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなど)等〕で標識された(もしくはされ得る)状態で提供される。

該スクリーニング用キットは、所望により、さらに免疫学的測定に必要も しくは好適なブロッキング試薬、洗浄液などや、細胞膜画分の単離に必要も しくは好適な試薬類、本発明の蛋白質(ペプチド)を発現する形質転換体など を含んでいてもよい。

10 上記スクリーニング方法およびスクリーニング用キットについて、本発明 の蛋白質が膜蛋白質である場合の、細胞膜における本発明の蛋白質の量を変 化させる化合物のスクリーニングを取り上げて具体的に説明したが、当業者 は、上記の手法を応用して、本発明の蛋白質が分泌蛋白質である場合の、細 胞外における本発明の蛋白質の量を変化させる化合物のスクリーニングにつ いても容易に実施し得ることはいうまでもない。

上記スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、細胞膜における本発明の膜蛋白質の量、あるいは細胞外における本発明の分泌蛋白質の量を変化させる作用を有する化合物であり、具体的には、(イ)細胞膜における本発明の膜蛋白質、あるいは細胞外における本発明の分泌蛋白質の量を増加させることにより、リガンドーレセプター相互作用を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²+遊離、細胞内CAMP生成、細胞内CGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を増強させる化合物、

(ロ) 細胞膜における本発明の膜蛋白質、あるいは細胞外における本発明の 分泌蛋白質の量を減少させることにより、該細胞刺激活性を減弱させる化合 物である。

該化合物としては、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、 発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、

15

20



公知の化合物であってもよい。

該細胞刺激活性を増強させる化合物は、本発明の蛋白質の生理活性を増強 するための安全で低毒性な医薬として有用である。

該細胞刺激活性を減弱させる化合物は、本発明の蛋白質の生理活性を減少 させるための安全で低毒性な医薬として有用である。

上記スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩を医薬として使用する場合、前記「本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患の予防・ 治療剤」と同様にして製剤化することができる。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動10 物 (例えば、ヒト、ラット、ウサギ、ヒツジ、プタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~100

- 乗吊思石(仲里りUKgとして)においては、一日につき約0.1~100 mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg である。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通常、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。
- (12)細胞膜あるいは細胞外における本発明の蛋白質の量を変化させる化 合物を含有する各種疾患の予防・治療剤
- 25 本発明の蛋白質は、前述の通り、高脂肪食負荷ストレス時に白色脂肪細胞で高発現し、さらに食事、インスリン抵抗性調節薬による刺激、肥満・糖尿病などの病態に応じて発現が変動し、その発現の変動が脂肪細胞の分化に影響することなどから、脂肪細胞の分化および/または代謝機能の調節に重要な役割を果たしていると考えられる。従って、細胞膜あるいは細胞外におけ

10

15

20

25



る本発明の蛋白質の量を変化させる化合物は、脂肪細胞の分化および/または代謝機能(特に糖・脂質代謝)の異常(不全もしくは亢進)が関与する疾患(例えば、肥満症、糖尿病、耐糖能異常、動脈硬化、高血圧、高脂血症など)の予防・治療剤として用いることができる。

該化合物を本発明の蛋白質の機能不全もしくは亢進に関連する疾患の予防・治療剤として使用する場合は、前記「本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患の予防・治療剤」と同様にして製剤化することができる。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動物 (例えば、ヒト、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通常、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

(13) 本発明の蛋白質をコードするDNAを有する非ヒトトランスジェニック動物の作製

本発明は、外来性の本発明の蛋白質をコードするDNA(以下、本発明の外来性DNAと略記する)またはその変異DNA(本発明の外来性変異DNA)を有する非ヒト哺乳動物を提供する。

すなわち、本発明は、

- [1] 本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物、
- [2] ゲッ歯動物である第〔1〕記載の動物、

25



[3] ゲッ歯動物がマウスまたはラットである第〔2〕記載の動物、および

[4] 本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを含有し、哺乳動物において発現しうる組換えベクターを提供するものである。

本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物(以下、本発明のDNA転移動物と略記する)は、未受精卵、受精卵、精子およびその始原細胞を含む胚芽細胞などに対して、好ましくは、非ヒト哺乳動物の発生における胚発生の段階(さらに好ましくは、単細胞または受精卵細胞の段階でかつ一般に8細胞期以前)に、リン酸カルシウム法、電気パルス法、リポフェクション法、凝集法、マイクロインジェクション法、パーティクルガン法、DEAEーデキストラン法などにより目的とするDNAを転移することによって作出することができる。また、該DNA転移方法により、体細胞、生体の臓器、組織細胞などに目的とする本発明の外来性DNAを転移し、細胞培養、組織培養などに利用することもでき、さらに、これら細胞を上述の胚芽細胞と自体公知の細胞融合法により融合させることにより本発明のDNA転移動物を作出することもできる。

非ヒト哺乳動物としては、例えば、ウシ、ブタ、ヒツジ、ヤギ、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、マウス、ラットなどが用いられる。なかでも、病体動物モデル系の作成の面から個体発生および生物サイクルが比較的短く、また、繁殖が容易なゲッ歯動物、とりわけマウス(例えば、純系として、C57BL/6系統,DBA2系統など、交雑系として、 $B6C3F_1$ 系統, BDF_1 系統, $B6D2F_1$ 系統,BALB/c系統,ICR系統など)またはラット(例えば、Wistar, SDなど)などが好ましい。哺乳動物において発現しうる組換えベクターにおける「哺乳動物」としては、上記の非ヒト哺乳動物の他にヒトなどがあげられる。

本発明の外来性DNAとは、非ヒト哺乳動物が本来有している本発明のDNAではなく、いったん哺乳動物から単離・抽出された本発明のDNAをいう。

本発明の変異DNAとしては、元の本発明のDNAの塩基配列に変異(例えば、突然変異など)が生じたもの、具体的には、塩基の付加、欠失、他の

20

25



塩基への置換などが生じたDNAなどが用いられ、また、異常DNAも含まれる。

該異常DNAとしては、異常な本発明の蛋白質等を発現させるDNAを意味し、例えば、正常な本発明の蛋白質の機能を抑制する蛋白質等を発現させるDNAなどが用いられる。

本発明の外来性DNAは、対象とする動物と同種あるいは異種のどちらの哺乳動物由来のものであってもよい。本発明のDNAを対象動物に転移させるにあたっては、該DNAを動物細胞で発現させうるプロモーターの下流に結合したDNAコンストラクトとして用いるのが一般に有利である。例えば、本発明のヒトDNAを転移させる場合、これと相同性が高い本発明のDNAを有する各種哺乳動物(例えば、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来のDNAを発現させうる各種プロモーターの下流に、本発明のヒトDNAを結合したDNAコンストラクト(例、ベクターなど)を対象哺乳動物の受精卵、例えば、マウス受精卵へマイクロインジェクションすることによって本発明のDNAを高発現するDNA転移哺乳動物を作出することができる。

本発明のDNAを担持させる発現ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミド、酵母由来のプラスミド、入ファージなどのバクテリオファージ、モロニー白血病ウィルスなどのレトロウィルス、ワクシニアウィルスまたはバキュロウィルスなどの動物ウイルスなどが用いられる。なかでも、大腸菌由来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミドまたは酵母由来のプラスミドなどが好ましく用いられる。

上記のDNA発現調節を行なうプロモーターとしては、例えば、①ウイルス (例、シミアンウイルス、サイトメガロウイルス、モロニーマウス白血病ウイルス、JCウイルス、乳癌ウイルス、ポリオウイルスなど)に由来するDNAのプロモーター、②各種哺乳動物(ヒト、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来のプロモーター、例えば、アルブミン、インスリンII、ウロプラキンII、エラスターゼ、エリスロポエチン、エンドセリン、筋クレアチンキナーゼ、グリア線維性酸性蛋白質、

25

グルタチオンSートランスフェラーゼ、血小板由来成長因子β、ケラチンK 1. K10およびK14、コラーゲンI型およびII型、サイクリックAM Ρ依存蛋白質キナーゼβ Ι サブユニット、ジストロフィン、酒石酸抵抗性ア ルカリフォスファターゼ、心房ナトリウム利尿性因子、内皮レセプターチロ シンキナーゼ (一般にTie2と略される)、ナトリウムカリウムアデノシ 5 ン3リン酸化酵素(Na, K-ATPase)、ニューロフィラメント軽鎖、 メタロチオネイン [および [] A、メタロプロティナーゼ 1 組織インヒビタ ー、MHCクラスI抗原(H-2L)、H-ras、レニン、ドーパミンβ -水酸化酵素、甲状腺ペルオキシダーゼ(TPO)、ペプチド鎖延長因子1 α (EF-1 α)、 β アクチン、 α および β ミオシン重鎖、ミオシン軽鎖 1 10 および2、ミエリン基礎蛋白質、チログロブリン、Thy-1、免疫グロブ リン、H鎖可変部(VNP)、血清アミロイドPコンポーネント、ミオグロ ビン、トロポニンC、平滑筋αアクチン、プレプロエンケファリンA、バソ プレシンなどのプロモーターなどが用いられる。なかでも、全身で高発現す ることが可能なサイトメガロウイルスプロモーター、ヒトペプチド鎖延長因 15 $\mathcal{F}_{1\alpha}$ (EF-1 α) のプロモーター、ヒトおよびニワトリ β アクチンプロ モーターなどが好適である。

上記ベクターは、DNA転移哺乳動物において目的とするメッセンジャーRNAの転写を終結する配列(一般にターミネターと呼ばれる)を有していることが好ましく、例えば、ウイルス由来および各種哺乳動物由来の各DNAの配列を用いることができ、好ましくは、シミアンウイルスのSV40ターミネターなどが用いられる。

その他、目的とする外来性DNAをさらに高発現させる目的で各DNAのスプライシングシグナル、エンハンサー領域、真核DNAのイントロンの一部などをプロモーター領域の5'上流、プロモーター領域と翻訳領域間あるいは翻訳領域の3'下流に連結することも目的により可能である。

正常な本発明の蛋白質等の翻訳領域は、各種哺乳動物(例えば、ヒト、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来の 肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来DNAおよび市販の各種ゲノムD

10

15

20

25



NAライブラリーよりゲノムDNAの全てあるいは一部として、または肝臓、 腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来RNAより公知の方法により調製された 相補DNAを原料として取得することが出来る。また、外来性の異常DNA は、上記の細胞または組織より得られた正常な本発明の蛋白質等の翻訳領域 を点突然変異誘発法により変異させた翻訳領域を作製することによって得る ことができる。

該翻訳領域は転移動物において発現しうるDNAコンストラクトとして、 前記のプロモーターの下流(および所望により転写終結部位の上流)に連結 させる通常のDNA工学的手法により作製することができる。

受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの転移は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞のすべてに存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において、本発明の外来性DNAが存在することは、作出動物の後代がすべて、その胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを保持することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを有する。

本発明の外来性正常DNAを転移させた非ヒト哺乳動物は、交配により外来性DNAを安定に保持することを確認して、該DNA保有動物として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。

受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの転移は、対象哺乳動物の 胚芽細胞および体細胞の全てに過剰に存在するように確保される。DNA転 移後の作出動物の胚芽細胞において本発明の外来性DNAが過剰に存在する ことは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の 外来性DNAを過剰に有することを意味する。本発明の外来性DNAを受け 継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の外 来性DNAを過剰に有する。

導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この 雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを過剰に有するよ うに繁殖継代することができる。

10

15

20

25

本発明の正常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、本発明の正常DNAが高発現させられており、内在性の正常DNAの機能を増強することにより最終的に本発明の蛋白質の機能亢進症を発症することがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の正常DNA転移動物を用いて、本発明の蛋白質の機能亢進症や、該蛋白質が関連する疾患の病態機序の解明およびこれらの疾患の治療方法の検討を行なうことが可能である。

また、本発明の外来性正常DNAを転移させた哺乳動物は、遊離した本発明の蛋白質の増加症状を有することから、該蛋白質に関連する疾患に対する治療薬のスクリーニング試験にも利用可能である。

一方、本発明の外来性異常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、交配により外来性DNAを安定に保持することを確認して該DNA保有動物として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。さらに、目的とする外来DNAを前述のプラスミドに組み込んで原科として用いることができる。プロモーターとのDNAコンストラクトは、通常のDNA工学的手法によって作製することができる。受精卵細胞段階における本発明の異常DNAの転移は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において本発明の異常DNAが存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫は、その胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有する。導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを有するように繁殖継代することができる。

本発明の異常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、本発明の異常DNAが高 発現させられており、内在性の正常DNAの機能を阻害することにより最終 的に本発明の蛋白質の機能不活性型不応症となることがあり、その病態モデ ル動物として利用することができる。例えば、本発明の異常DNA転移動物 を用いて、本発明の蛋白質の機能不活性型不応症の病態機序の解明およびこ の疾患を治療方法の検討を行なうことが可能である。

15

20

25

また、具体的な利用可能性としては、本発明の異常DNA高発現動物は、本発明の蛋白質の機能不活性型不応症における本発明の異常蛋白質による正常蛋白質の機能阻害(dominant negative 作用)を解明するモデルとなる。

また、本発明の外来異常DNAを転移させた哺乳動物は、遊離した本発明の異常蛋白質の増加症状を有することから、本発明の蛋白質の機能不活性型 不応症に対する治療薬スクリーニング試験にも利用可能である。

また、上記2種類の本発明のDNA転移動物のその他の利用可能性として、 例えば、

- ①組織培養のための細胞源としての使用、
- 10 ②本発明のDNA転移動物の組織中のDNAもしくはRNAを直接分析するか、またはDNAにより発現された蛋白質を分析することによる、本発明の蛋白質により特異的に発現あるいは活性化する蛋白質等との関連性についての解析、
 - ③DNAを有する組織の細胞を標準組織培養技術により培養し、これらを使用しての、一般に培養困難な組織からの細胞の機能の研究、
 - ④上記③記載の細胞を用いることによる細胞の機能を高めるような薬剤のス クリーニング、および
 - ⑤本発明の変異蛋白質の単離精製およびその抗体作製などが考えられる。

さらに、本発明のDNA転移動物を用いて、本発明の蛋白質の機能不活性型不応症などを含む、該蛋白質に関連する疾患の臨床症状を調べることができ、また、本発明の蛋白質に関連する疾患モデルの各臓器におけるより詳細な病理学的所見が得られ、新しい治療方法の開発、さらには、該疾患による二次的疾患の研究および治療に貢献することができる。

また、本発明のDNA転移動物から各臓器を取り出し、細切後、トリプシンなどの蛋白質分解酵素により、遊離したDNA転移細胞の取得、その培養またはその培養細胞の系統化を行なうことが可能である。さらに、本発明の蛋白質産生細胞の特定化、アポトーシス、分化あるいは増殖との関連性、またはそれらにおけるシグナル伝達機構を調べ、それらの異常を調べることなどができ、本発明の蛋白質およびその作用解明のための有効な研究材料とな

る。

5

15

さらに、本発明のDNA転移動物を用いて、本発明の蛋白質の機能不活性型不応症を含む、該蛋白質に関連する疾患の治療薬の開発を行なうために、上述の検査法および定量法などを用いて、有効で迅速な該疾患治療薬のスクリーニング法を提供することが可能となる。また、本発明のDNA転移動物または本発明の外来性DNA発現ベクターを用いて、本発明の蛋白質が関連する疾患のDNA治療法を検討、開発することが可能である。

- (14)本発明の蛋白質をコードする遺伝子が不活性化されたノックアウト 非ヒト動物の作製
- 10 本発明は、本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞および本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を提供する。

すなわち、本発明は、

- [1] 本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞、
- [2] 該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来の β ガラクトシダー ゼ遺伝子)を導入することにより不活性化された第〔1〕項記載の胚幹細胞、
 - [3] ネオマイシン耐性である第〔1〕項記載の胚幹細胞、
 - 「4〕ゲッ歯動物である第〔1〕項記載の胚幹細胞、
 - [5] ゲッ歯動物がマウスである第〔4〕項記載の胚幹細胞、
 - [6] 本発明のDNAが不活性化された該DNA発現不全非ヒト哺乳動物、
- 20 [7]該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来のβーガラクトシダー ゼ遺伝子)を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発 明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうる第〔6〕項記載の非 ヒト哺乳動物、
 - [8] 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第〔6〕項記載の非ヒト哺乳動物、
- 25 [9] ゲッ歯動物がマウスである第[8] 項記載の非ヒト哺乳動物、および [10] 第[7] 項記載の動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子 の発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーター活 性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

10

15

20

25

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞とは、該非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAに人為的に変異を加えることにより、DNAの発現能を抑制するか、もしくは該DNAがコードしている本発明の蛋白質の活性を実質的に喪失させることにより、DNAが実質的に本発明の蛋白質の発現能を有さない(以下、本発明のノックアウトDNAと称することがある)非ヒト哺乳動物の胚幹細胞(以下、ES細胞と略記する)をいう。

非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられる。

本発明のDNAに人為的に変異を加える方法としては、例えば、遺伝子工学的手法により該DNA配列の一部又は全部の削除、他DNAを挿入または置換させることによって行なうことができる。これらの変異により、例えば、コドンの読み取り枠をずらしたり、プロモーターあるいはエキソンの機能を破壊することにより本発明のノックアウトDNAを作製すればよい。

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞(以下、本発明 のDNA不活性化ES細胞または本発明のノックアウトES細胞と略記す る) の具体例としては、例えば、目的とする非ヒト哺乳動物が有する本発明 のDNAを単離し、そのエキソン部分にネオマイシン耐性遺伝子、ハイグロ マイシン耐性遺伝子を代表とする薬剤耐性遺伝子、あるいは 1 a c Z (β-ガラクトシダーゼ遺伝子)、cat (クロラムフェニコールアセチルトラン スフェラーゼ遺伝子) を代表とするレポーター遺伝子等を挿入することによ りエキソンの機能を破壊するか、あるいはエキソン間のイントロン部分に遺 伝子の転写を終結させるDNA配列(例えば、poly A付加シグナルなど)を 挿入し、完全なメッセンジャーRNAを合成できなくすることによって、結 果的に遺伝子を破壊するように構築したDNA配列を有するDNA鎖(以下、 ターゲッティングベクターと略記する)を、例えば相同組換え法により該動 物の染色体に導入し、得られたES細胞について本発明のDNA上あるいは その近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析 あるいはターゲッティングベクター上のDNA配列とターゲッティングベク ター作製に使用した本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列をプライマ ーとしたPCR法により解析し、本発明のノックアウトES細胞を選別する

10

15

20

25



ことにより得ることができる。

また、相同組換え法等により本発明のDNAを不活化させる元のES細胞としては、例えば、前述のような既に樹立されたものを用いてもよく、また公知の Evans と Kaufman の方法に準じて新しく樹立したものでもよい。例えば、マウスのES細胞の場合、現在、一般的には129系のES細胞が使用されているが、免疫学的背景がはっきりしていないので、これに代わる純系で免疫学的に遺伝的背景が明らかなES細胞を取得するなどの目的で例えば、C57BL/6マウスやC57BL/6の採卵数の少なさをDBA/2との交雑により改善したBDF1マウス(C57BL/6とDBA/2との下1)を用いて樹立したものなども良好に用いうる。BDF1マウスは、採卵数が多く、かつ、卵が丈夫であるという利点に加えて、C57BL/6マウスを背景に持つので、これを用いて得られたES細胞は病態モデルマウスを作出したとき、C57BL/6マウスとバッククロスすることでその遺伝的背景をC57BL/6マウスに代えることが可能である点で有利に用い得る。

また、ES細胞を樹立する場合、一般には受精後3.5日目の胚盤胞を使用するが、これ以外に8細胞期胚を採卵し胚盤胞まで培養して用いることにより効率よく多数の初期胚を取得することができる。

また、雌雄いずれのES細胞を用いてもよいが、通常雄のES細胞の方が 生殖系列キメラを作出するのに都合が良い。また、煩雑な培養の手間を削減 するためにもできるだけ早く雌雄の判別を行なうことが望ましい。

ES細胞の雌雄の判定方法としては、例えば、PCR法によりY染色体上の性決定領域の遺伝子を増幅、検出する方法が、その1例としてあげることができる。この方法を使用すれば、従来、核型分析をするのに約10⁶個の細胞数を要していたのに対して、1コロニー程度のES細胞数(約50個)で済むので、培養初期におけるES細胞の第一次セレクションを雌雄の判別で行なうことが可能であり、早期に雄細胞の選定を可能にしたことにより培養初期の手間は大幅に削減できる。

また、第二次セレクションとしては、例えば、G-バンディング法による 染色体数の確認等により行うことができる。得られるES細胞の染色体数は

10

15

20

25



正常数の100%が望ましいが、樹立の際の物理的操作等の関係上困難な場合は、ES細胞の遺伝子をノックアウトした後、正常細胞(例えば、マウスでは染色体数が2n=40である細胞)に再びクローニングすることが望ましい。

このようにして得られた胚幹細胞株は、通常その増殖性は大変良いが、個体発生できる能力を失いやすいので、注意深く継代培養することが必要である。例えば、STO繊維芽細胞のような適当なフィーダー細胞上でLIF (1-10000U/ml) 存在下に炭酸ガス培養器内(好ましくは、5%炭酸ガス、95%空気または5%酸素、5%炭酸ガス、90%空気)で約37℃で培養するなどの方法で培養し、継代時には、例えば、トリプシン/EDT A溶液(通常0.001-0.5%トリプシン/0.1-5mM EDTA、好ましくは約0.1%トリプシン/1mM EDTA)処理により単細胞化し、新たに用意したフィーダー細胞上に播種する方法などがとられる。このような継代は、通常1-3日毎に行なうが、この際に細胞の観察を行い、形態的に異常な細胞が見受けられた場合はその培養細胞は放棄することが望まれる。

ES細胞は、適当な条件により、高密度に至るまで単層培養するか、または細胞集塊を形成するまで浮遊培養することにより、頭頂筋、内臓筋、心筋などの種々のタイプの細胞に分化させることが可能であり [M. J. Evans 及び M. H. Kaufman, ネイチャー (Nature) 第292巻、154頁、1981年; G. R. Martin, プロシーディングス・オブ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.) 第78巻、7634頁、1981年; T. C. Doetschman ら、ジャーナル・オブ・エンプリオロジー・アンド・エクスペリメンタル・モルフォロジー (J. Embryol. Exp. Morphol.)、第87巻、27頁、1985年〕、本発明のES細胞を分化させて得られる本発明のDNA発現不全細胞は、インビトロにおける本発明の蛋白質または該蛋白質の細胞生物学的検討において有用である。

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、該動物のmRNA量を公知方法を用いて測定して間接的にその発現量を比較することにより、正常動物と



区別することが可能である。

該非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられる。

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、例えば、前述のようにして作 製したターゲッティングベクターをマウス胚幹細胞またはマウス卵細胞に導 入し、導入されたターゲッティングベクター中の本発明のDNAが不活性化 5 されたDNA配列が遺伝子相同組換えにより、マウス胚幹細胞またはマウス 卵細胞の染色体上の本発明のDNAと入れ換わる相同組換えをさせることに より、本発明のDNAをノックアウトさせることができる。哺乳動物におけ る組換えの多くは非相同的であるため、相同組換えを起こした細胞をスクリ ーニングする手段として、例えば、本発明のDNAの内部にネオマイシン耐 10 性遺伝子などの薬剤耐性遺伝子を挿入するとともに、本発明のDNAの近傍 にチミジンキナーゼ(tk)遺伝子を含むターゲッティングベクターを構築 して胚幹細胞または卵細胞に導入し、挿入された薬剤耐性遺伝子に対応する 薬剤(例えば、ネオマイシン耐性遺伝子であれば G418 等) およびガンシク ロビル存在下で生存する細胞を選択する方法が挙げられる。即ち、相同組換 15 えにより本発明の挿入変異DNAが染色体上に組み込まれた場合、 tk遺伝 子は排除されるのでガンシクロビル耐性であるが、非相同組換えで組み込ま れた場合は t k 遺伝子も同時に組み込まれるためガンシクロビル感受性とな る。また、tk遺伝子の代わりにジフテリア毒素遺伝子などを用いれば、ラ ンダム挿入された細胞は該毒素の産生により死滅するので、単一の薬剤での 20 選択が可能となる。

本発明のDNAがノックアウトされた細胞の最終的な確認は、本発明のDNA上またはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析またはターゲッティングベクター上のDNA配列と、ターゲッティングベクターに使用したマウス由来の本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列とをプライマーとしたPCR法による解析を用いて行なうことができる。

非ヒト哺乳動物胚幹細胞を用いた場合は、遺伝子相同組換えにより、本発明のDNAが不活性化された細胞株をクローニングし、その細胞を適当な時

期、例えば、8細胞期の非ヒト哺乳動物胚または胚盤胞に注入し、作製した キメラ胚を偽妊娠させた該非ヒト哺乳動物の子宮に移植する。作出された動 物は正常な本発明のDNA座をもつ細胞と人為的に変異した本発明のDNA 座をもつ細胞との両者から構成されるキメラ動物である。

該キメラ動物の生殖細胞の一部が変異した本発明のDNA座をもつ場合、このようなキメラ個体と正常個体を交配することにより得られた個体群より、全ての組織が人為的に変異を加えた本発明のDNA座をもつ細胞で構成された個体を、例えば、コートカラーの判定等により選別することにより得られる。このようにして得られた個体は、通常へテロ発現不全個体であるので、

10 当該ヘテロ発現不全個体同志を交配し、それらの産仔から本発明の蛋白質のホモ発現不全個体を得ることができる。

卵細胞を使用する場合は、例えば、卵細胞核内にマイクロインジェクション法でDNA溶液を注入することによりターゲッティングベクターを染色体内に導入したトランスジェニック非ヒト哺乳動物を得ることができ、これらのトランスジェニック非ヒト哺乳動物から、遺伝子相同組換えにより本発明のDNA座に変異のあるものを選択することにより得られる。

このようにして本発明のDNAがノックアウトされている個体は、交配により得られた動物個体も該DNAがノックアウトされていることを確認して通常の飼育環境で飼育継代を行なうことができる。

20 さらに、生殖系列の取得および保持についても常法に従えばよい。すなわち、該不活化DNAの保有する雌雄の動物を交配することにより、該不活化DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得しうる。得られたホモザイゴート動物は、母親動物に対して、正常個体1,ホモザイゴート複数になるような状態で飼育することにより効率的に得ることができる。へ25 テロザイゴート動物の雌雄を交配することにより、該不活化DNAを有するホモザイゴートおよびヘテロザイゴート動物を繁殖継代する。

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を作出する上で、非常に有用である。

また、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明の蛋白質により

20

誘導され得る種々の生物活性を欠失するため、該蛋白質の生物活性の不活性 化を原因とする疾患のモデルとなり得るので、これらの疾患の原因究明及び 治療法の検討に有用である。

(14a) 本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾患に対して治療・ 予防効果を有する化合物のスクリーニング方法

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾患に対して治療・予防効果を有する化合物のスクリーニングに用いることができる。

すなわち、本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に試験化合 物を投与し、該動物の変化を観察・測定することを特徴とする、本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾患に対して治療・予防効果を有する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

該スクリーニング方法において用いられる本発明のDNA発現不全非ヒト 哺乳動物としては、前記と同様のものがあげられる。

15 試験化合物としては、例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、 合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿 などがあげられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化 合物であってもよい。

具体的には、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を、試験化合物で処理し、無処理の対照動物と比較し、該動物の各器官、組織、疾患の症状などの変化を指標として試験化合物の治療・予防効果を試験することができる。

試験動物を試験化合物で処理する方法としては、例えば、経口投与、静脈 注射などが用いられ、試験動物の症状、試験化合物の性質などにあわせて適 宜選択す

25 ることができる。また、試験化合物の投与量は、投与方法、試験化合物の性 質などにあわせて適宜選択することができる。

該スクリーニング方法において、試験動物に試験化合物を投与した場合、 該試験動物の血糖値が約10%以上、好ましくは約30%以上、より好まし くは約50%以上低下した場合、該試験化合物を上記の疾患に対して治療・

15

20

25

予防効果を有する化合物として選択することができる。

該スクリーニング方法を用いて得られる化合物は、上記した試験化合物から選ばれた化合物であり、本発明の蛋白質の欠損や損傷などによって引き起こされる疾患、例えば、脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患(例:肥満症、糖尿病、耐糖能異常、動脈硬化、高血圧、高脂血症など)に対する安全で低毒性な治療・予防剤などの医薬として使用することができる。さらに、上記スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に用いることができる。

該スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、該化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸など)や塩基(例、アルカリ金属など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、 前記「本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患の予防・治療剤」と同様に して製剤化することができる。

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動物 (例えば、ヒト、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、該化合物を経口投与する場合、一般的に、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通常、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)にお

15

25

いては、一日につき約 $0.01\sim30$ mg程度、好ましくは約 $0.1\sim20$ mg程度、より好ましくは約 $0.1\sim10$ mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の動物の場合も、体重60 kg当たりに換算した量を投与することができる。

5 (14b) 本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物のスクリーニング方法

本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

上記スクリーニング方法において、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物としては、前記した本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物の中でも、本発明のDNAがレポーター遺伝子を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうるものが用いられる。

試験化合物としては、前記と同様のものがあげられる。

レポーター遺伝子としては、前記と同様のものが用いられ、βーガラクトシダーゼ遺伝子(1 a c 2)、可溶性アルカリフォスファターゼ遺伝子またはルシフェラーゼ遺伝子などが好適である。

20 本発明のDNAをレポーター遺伝子で置換された本発明のDNA発現不全 非ヒト哺乳動物では、レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモー ターの支配下に存在するので、レポーター遺伝子がコードする物質の発現を トレースすることにより、プロモーターの活性を検出することができる。

例えば、本発明の蛋白質をコードするDNA領域の一部を大腸菌由来の β - ガラクトシダーゼ遺伝子(1 a c 2)で置換している場合、本来、本発明の蛋白質の発現する組織で、該蛋白質の代わりに β - ガラクトシダーゼが発現する。従って、例えば、5 - ブロモー4 - クロロー3 - インドリルー β - ガラクトピラノシド(X - g a 1)のような β - ガラクトシダーゼの基質となる試薬を用いて染色することにより、簡便に本発明の蛋白質の動物生体内

10

15

20

25

における発現状態を観察することができる。具体的には、本発明の蛋白質を欠損するマウスまたはその組織切片をグルタルアルデヒドなどで固定し、リン酸緩衝生理食塩液(PBS)で洗浄後、X-galを含む染色液で、室温または37℃付近で、約30分ないし1時間反応させた後、組織標本を1mMEDTA/PBS溶液で洗浄することによって、 $\beta-$ ガラクトシダーゼ反応を停止させ、呈色を観察すればよい。また、常法に従い、1acZをコードするmRNAを検出してもよい。

上記スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、上記した試験化合物から選ばれた化合物であり、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物である。

該スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、該化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物またはその塩は、本発明の蛋白質の発現を促進し、該蛋白質の機能を促進することができるので、例えば、本発明の蛋白質の機能不全に関連する疾患などの予防・治療薬などの医薬として有用である。

本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物またはその塩は、本発明の蛋白質の発現を阻害し、該蛋白質の機能を阻害することができるので、例えば、該蛋白質の発現過多に関連する疾患などの予防・治療薬などの医薬として有用である。

本発明の蛋白質の機能不全もしくは発現過多に関連する疾患としては、例 えば、脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患(例えば、肥満症、糖尿病、耐糖能異常、動脈硬化、高血圧、高脂血症など)等が

10

15

20

25

挙げられる。

さらに、上記スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に用いることができる。

112

該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、 前記した本発明の蛋白質とそのリガンド(またはレセプター)との結合性を 変化させる化合物を含有する医薬と同様にして製造することができる。

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動物 (例えば、ヒト、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物を経口投与する場合、一般的に、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形では、通常、例えば糖・脂質代謝異常患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を投与するのが好都合である。投与対象がヒト以外の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。

このように、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩をスクリーニングする上で極めて有用であり、本発明のDNA発現不全に起因する各種疾患の原因究明または予防・治療薬の開発に大きく貢献することができる。

また、本発明の蛋白質のプロモーター領域を含有するDNAを使って、その下流に種々の蛋白質をコードする遺伝子を連結し、これを動物の卵細胞に 注入していわゆるトランスジェニック動物(遺伝子移入動物)を作成すれば、

10



特異的にその蛋白質を合成させ、その生体での作用を検討することも可能となる。さらに上記プロモーター部分に適当なレポーター遺伝子を結合させ、これが発現するような細胞株を樹立すれば、本発明の蛋白質そのものの体内での産生能力を特異的に促進もしくは抑制する作用を持つ低分子化合物の探索系として使用できる。

本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければし体を示すものとする。

DNA : デオキシリボ核酸

c D N A : 相補的デオキシリボ核酸

A:アデニン

T: チミン

15 G : グアニン

C:シトシン

RNA : リポ核酸

mRNA :メッセンジャーリボ核酸

dATP : デオキシアデノシン三リン酸

20 dTTP : デオキシチミジン三リン酸

dGTP: デオキシグアノシン三リン酸

dCTP : デオキシシチジン三リン酸

ATP : アデノシン三リン酸

EDTA : エチレンジアミン四酢酸

25 SDS : ドデシル硫酸ナトリウム

Gly:グリシン

Ala:アラニン

Val :パリン

Leu:ロイシン

Ile : イソロイシン

Ser :セリン

Thr : スレオニン

Cys : システイン

5 Met :メチオニン

Glu :グルタミン酸

Asp: アスパラギン酸

Lys :リジン

Arg:アルギニン

10 His : ヒスチジン

Phe :フェニルアラニン

Tyr : チロシン

Trp : トリプトファン

Pro :プロリン

15 Asn : アスパラギン

Gln:グルタミン

pGlu:ピログルタミン酸

Me :メチル基

E t : エチル基

20 Bu : プチル基

Ph : フェニル基

TC: : チアゾリジン-4(R)-カルポキサミド基

また、本明細書中で繁用される置換基、保護基および試薬を下記の記号で

表記

25 する。

Tos: : p-トルエンスルフォニル

CHO: ホルミル

Bz1 : ベンジル

Cl₂B2l : 2, 6 - ジクロロペンジル



Bom:ペンジルオキシメチル

Z : ベンジルオキシカルポニル

C1-2: :2-クロロベンジルオキシカルボニル

Br-Z: :2-プロモベンジルオキシカルボニル

5 Boc: tープトキシカルボニル

DNP : ジニトロフェノール

Trt :トリチル

Bum: tープトキシメチル

Fmoc: N-9-フルオレニルメトキシカルボニル

10 HOBt : 1-ヒドロキシベンズトリアゾール

HOOBt: 3, $4-\Im E FD-3-EFD+\Im -4-\Im +V-$

1,2,3-ベンゾトリアジン

HONB: 1-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミ

ド

15 DCC : N、N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド

本明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

〔配列番号:1〕

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST20-14(Long form)をコードする c DNAの塩基配列を示す。

20 〔配列番号:2〕

25

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST20-14(Long form)のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:3]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST20-14(Short form)をコードするcDNAの塩基配列を示す。

〔配列番号:4〕

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST20-14(Short form)のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:5〕



マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST22-22 (Long form)をコードする c DNAの塩基配列を示す。

〔配列番号:6〕

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST22-22(Long form)のア 5 ミノ酸配列を示す。

〔配列番号:7〕

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST22-22(Short [orm)をコードするcDNAの塩基配列を示す。

〔配列番号:8〕

10 マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST22-22(Short form)のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:9]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST8-5 をコードする c D N A の塩基配列を示す。

15 〔配列番号:10〕

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST8-5 のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:11]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST19-15 (Long form) をコ 20 ードする c DNAの塩基配列を示す。

[配列番号:12]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST19-15 (Long form)のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:13]

25 マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST19-15 (Short form) を コードする c DNA の塩基配列を示す。

[配列番号:14]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST19-15(Short form)のアミノ酸配列を示す。



[配列番号:15]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST13-11 をコードする c DNAの塩基配列を示す。

[配列番号:16]

5 マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST13-11 のアミノ酸配列 を示す。

〔配列番号:17〕

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST9-8 をコードする c D N A の塩基配列を示す。

10 〔配列番号:18〕

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST9-8 のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:19]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST21-3 をコードする c DNAの塩基配列を示す。

[配列番号:20]

15

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST21-3 のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:21]

20 マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST20-6 をコードする c DNAの塩基配列を示す。

[配列番号:22]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST20-6 のアミノ酸配列を示す。

25 〔配列番号:23〕

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 c DNA断片 mSst20-14(partial) の塩基配列を示す。

[配列番号: 24]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 c DNA断片 mSst22-



22 (partial) の塩基配列を示す。

[配列番号:25]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 c DNA断片 mSst8-5(partial) の塩基配列を示す。

5 〔配列番号:26〕

10

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 c DNA断片 mSst19-15(partial)の塩基配列を示す。

[配列番号:27]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 c D N A 断片 mSst13-11 (partial) の塩基配列を示す。

[配列番号:28]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 c DNA断片 mSst9-8(partial) の塩基配列を示す。

[配列番号:29]

15 マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 c D N A 断片 mSst21-3(partial) の塩基配列を示す。

〔配列番号:30〕

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 c DNA断片 mSst20-6(partial)の塩基配列を示す。

20 〔配列番号: 31〕

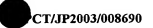
マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 c DNA断片を増幅するためのプライマーの塩基配列を示す。

[配列番号:32]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 c D N A 断片を増幅するた 25 めのプライマーの塩基配列を示す。

[配列番号:33]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST20-14 の全長をコード する塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。



[配列番号:34]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST20-14 の全長をコード する塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。

5 〔配列番号:35〕

WO 2004/007711

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST22-22 の全長をコード する塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。

[配列番号:36]

10 マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST22-22 の全長をコード する塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。

[配列番号:37]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST8-5 の全長をコードす 15 る塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基配 列を示す。

[配列番号:38]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST8-5 の全長をコードする塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基配列を示す。

[配列番号:39]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST19-15 の全長をコード する塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。

25 〔配列番号:40〕

20

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST19-15 の全長をコード する塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。

[配列番号:41]



マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST13-11 の全長をコード する塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。

〔配列番号:42〕

5 マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST13-11 の全長をコード する塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。

〔配列番号:43〕

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST9-8 の全長をコードす 10 る塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基配 列を示す。

[配列番号:44]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST9-8 の全長をコードする塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基配列を示す。

[配列番号:45]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST21-3 の全長をコード する塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。

20 〔配列番号:46〕

15

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST21-3 の全長をコード する塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。

[配列番号:47]

25 マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST20-6 の全長をコード する塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基 配列を示す。

[配列番号:48]

マウス白色脂肪組織由来分泌もしくは膜蛋白質 mSST20-6 の全長をコード



する塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝子特異的プライマーの塩基配列を示す。

以下に実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。なお、大腸菌を用いての遺伝子操作法は、モレキュラー・クローニング (Molecular cloning; 上述) に記載されている方法に従った。

実施例1

5

マウス白色脂肪組織由来の分泌・膜蛋白質cDNAのスクリーニング マウスプロB細胞株Ba/F3 (理研セルバンク;RCB0805) は、その生 10 存・増殖に IL-3が必須である。該細胞は細胞膜上にトロンポポイエチン 受容体(MPL)を発現しており、リガンドであるトロンボポイエチンの結 合によりホモ二量体を形成し、細胞内に増殖シグナルが伝えられる。MPL は、膜貫通領域のSer⁴98Asn変異によりリガンド非依存的な恒常的活 性型 (MPL^M) になり、Ba/F3がIL-3非存在下においてもその生 15 存・増殖が維持され、しかも、MPLMの活性には細胞外ドメインの大半は 不要で、C末端の187アミノ酸を含めば細胞膜上に発現してホモ二量体を 形成し得ることが見出されている(Kojima および Kitamura, 上述)。すな わち、細胞外領域を欠失させたMPLMの5'側にcDNAを組み込めるよ うデザインされたレトロウイルスベクターを作製し、組み込んだ c DNAが 20 シグナルシークエンスを有していれば、 c DNAにコードされた蛋白質とM PL^Mの融合蛋白質がBa/F3の細胞膜上に発現し、該Ba/F3がIL -3 非依存下で生存・増殖することになる。この原理に基づいて、Met¹ ~Thr⁴⁴¹を欠失させたMPLMのコード領域(△MPLM)を含むレトロ ウイルスベクター (pMX-SST; Kojima および Kitamura, 上述) の BstXI サイ 25 トに、高脂肪食負荷マウス白色脂肪組織由来CDNAを挿入してレトロウイ ルス発現ライブラリーを構築し、分泌・膜蛋白質 c DNAのクローニングを 行った。

まず、高脂肪食負荷マウス (C57B1/6J, 12 週齡, オスに 12 日間 30%高脂

肪食を与えた)から内臓脂肪組織(腸間膜および副睾丸周囲の白色脂肪)を切 除し、Quick Prep mRNA Purification Kit (Pharmacia) を用いて、添付の プロトコールに従って poly A(+) RNA を単離し、SuperScript Choice System (Gibco-BRL) を用いてランダムヘキサマーにより cDNA に変換した。 得られた cDNA を、Bs tXI アダプター (Invitrogen) を用いてレトロウイルス 5 ベクターpMX-SST の Bs tXI サイトに挿入し、MPLMの 5'側に該 cDNA をライゲー ションさせた。得られたDNAを E. coli DH10B 株にエレクトロポレーショ ン法を用いて導入し、増幅させた。常法に従ってプラスミドDNAを精製し、 レトロウイルス作製用パッケージング細胞 (Plat-E; Moritaら, Gene Ther., 7(12): 1063-1066, 2000: 東京大学 医科学研究所 北村俊雄博士より入 10 手) (2 x 10⁶ 細胞/dish) に Lipofectamine™試薬 (Invitrogen) を用いて 添付のプロトコールに従いトランスフェクションした。10%ウシ胎仔血清添 加 DMEM 培地中で 24 時間培養後に、同新鮮培地に交換し24時間培養し培 養上清を採取して感染性を有した高力価レトロウイルスストック(感染効率 10-30%) を得た。このレトロウイルスストックで蛋白質発現用細胞 15 (Ba/F3) を感染させ、IL-3添加 RPMI1640 培地中で 1 日間培養した後、 96-well プレート中に 1 x 10⁴/well となるように播き、 I L - 3 無添加培 地中で選択した。感染後に増殖性を保持した Ba/F3 を選択し、それらから常 法によりゲノム DNA を抽出した。次いで、配列番号31および32に示され るオリゴヌクレオチドをプライマーとし、ゲノム DNA を鋳型として PCR を行 20 った (98℃、60 秒の後、98℃、20 秒および 68℃、120 秒を 30 サイクル)。 増幅された断片を pENTR/D-topo (Invitrogen, 登録商標) にサブクローニン グした。各 cDNA インサートの塩基配列を BigDye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Kit (PE Biosystems) および DNA 自動シークエンサー (ABI Prism 377) を用いて決定したところ、8 つの新規な cDNA クローン 25 (Sst20-6、Sst22-22、Sst9-8、Sst13-11、Sst19-15、Sst20-14、Sst21-3 お よび Sst8-5) が確認された。

尚、上記 8 種の cDNA クローンをそれぞれ挿入されたプラスミド pENTR/D-TOPO (20-6)、pENTR/D-TOPO (22-22)、pENTR/D-TOPO (9-8)、pENTR/D-

WO 2004/007711

TOPO (13-11), pENTR/D-TOPO (19-15), pENTR/D-TOPO (20-14), pENTR/D -TOPO (21-3)および pENTR/D-TOPO (8-5)で大腸菌コンピテントセル Escherichia coli Top10 (Invitrogen) を形質転換し、形質転換体 Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0 (20-6), Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (22-22), Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (9-5 8), Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (13-11), Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (19-15), Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (20-14)、Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (21-3)およびEscherichia coli Top10/pENTR/D-TOPO (8-5)株を得た。これらの大腸菌株は、それぞれ FERM BP-8106, FERM BP-8109, FERM BP-8105, FERM BP-8107, FERM BP-8108, 10 FERM BP-8104、FERM BP-8102 および FERM BP-8110 の受託番号を付され、平 成14年7月2日付で独立行政法人 産業技術総合研究所 特許生物寄託セ・ ンター (〒305-8566 茨城県つくば市東1-1-1 中央第6) に寄託されてい る。

15

20

25

実施例2

新規分泌・膜蛋白質遺伝子の発現解析

実施例1で得られた新規 cDNA をプローブとして用い、種々の条件下でノーザンプロット解析によりこれらの遺伝子の発現の様子を調べた。

まず、白色脂肪組織における発現と、発現組織の特異性を解析した。その結果、Sst20-14 は白色脂肪組織特異的な発現を示した。一方、Sst21-3, Sst13-11, Sst9-8, Sst19-15 は褐色脂肪組織においても発現が確認された。

Sst13-11 は、高脂肪-高スクロース負荷マウスにおいて、対照マウスと比較して発現量が上昇した。また、肥満モデルマウス ob/ob においても、対照の C57b16/J マウスと比較して発現量が上昇した。

Sst21-3 は、糖尿病モデルマウス db/db において、対照の C57b16/J マウス と比較して発現量が上昇した。また、白色脂肪に分化しうる 3T3-L1 細胞に おける発現を調べたところ、Sst21-3 は未分化な前駆脂肪細胞でも発現して いた。



Sst20-14 は、得られたクローン断片中に、リポ蛋白質の脂質に結合しうる モチーフを有していた。

さらに、Sst20-14、Sst19-15、Sst13-11、Sst21-3 は、絶食により発現量が低下し、絶食後再給餌により発現量が上昇(回復)した。

5

10

15

20

25

実施例3

完全長 c DNAのクローニング

実施例1で得られた8つの新規分泌もしくは膜蛋白質の cDNA 断片につい て、決定された各々の塩基配列を基に 5'-RACE 用遺伝子特異的プライマー (GSP1) および3'-RACE 用遺伝子特異的プライマー(GSP2) (Sst20-14 に ついてはそれぞれ配列番号33および34; Sst22-22 についてはそれぞれ配 列番号35および36:Sst8-5についてはそれぞれ配列番号37および3 8: Sst19-15 についてはそれぞれ配列番号39および40: Sst13-11 につ いてはそれぞれ配列番号41および42; Sst9-8 についてはそれぞれ配列番 号43および44; Sst21-3 についてはそれぞれ配列番号45および46: Sst20-6 についてはそれぞれ配列番号47および48) を設計し、SMART™ RACE cDNA amplification kit (clontech) を用いて 5'-RACE および 3'-RACE 反応を実施した。実験はkit の添付書に従って実施した。C57BL/6Jマ ウスから実施例1と同様にして全 RNA を抽出した後、アダプタープライマー の附加と逆転写反応を行って cDNA を作製した。この cDNA を鋳型として PCR を以下の条件で行った(94℃ 5sec, 72℃ 3min=5cycle, 94℃ 5sec, 69℃ 10sec, 72℃ 3min=5cycle, 94℃ 5sec, 66℃ 10sec, 72℃ 3min=40cycle). PCR 産物を 1% アガロースゲル電気泳動で分離し、得られたバンドをゲルか ら切り出して抽出した後、pCR4-TOPO または pENTR/D-TOPO (いずれも Invitrogen) 中に TA クローニングした。得られたプラスミドのインサート DNA の配列を常法により決定したところ、いずれのクローンも完全な ORF を 含んでいた。また、Sst20-14、Sst22-22 および Sst19-15 については長さの 異なる ORF を含む 2 種類のクローンが得られた (ORF の長短によりそれぞれ Long form およ Short form と命名した)。これら合計 11 種の cDNA クローン

がそれぞれ挿入されたプラスミド pCR4-TOPO(SST20-14long form)、pCR4-TOPO (SST20-14short form), pCR4-TOPO (SST22-22long form), pCR4-TOPO (SST22-22short form), pCR4-TOPO (SST8-5), pCR4-TOPO (SST19-15long form), pCR4-TOPO(SST19-15short form), pCR4-TOPO(SST13-11), pENTR/D-TOPO(SST9-8)、pCR4-TOPO(SST21-3)およびpCR4-TOPO(SST20-6)で大腸菌コン 5 ピテントセル Escherichia coli ToplO (Invitrogen) を形質転換し、形質転 換体(1) Escherichia coli Top10/pCR4-TOP0(SST20-14long form)、(2) Escherichia coli Top10/pCR4-TOP0(SST20-14short form). (3) Escherichia coli Top10/pCR4-TOP0(SST22-22long form), (4) Escherichia coli Top10/pCR4-TOPO(SST22-22short form), (5) Escherichia coli 10 Top10/pCR4-TOP0(SST8-5), (6) Escherichia coli Top10/pCR4-TOP0(SST19-15long form), (7) Escherichia coli Top10/pCR4-TOP0(SST19-15short form), (8) Escherichia coli Top10/pCR4-TOP0(SST13-11), (9) Escherichia coli Top10/pENTR/D-TOP0(SST9-8), (10) Escherichia coli Top10/pCR4-TOP0(SST21-3)および(11) Escherichia coli Top10/pCR4-15 TOPO(SST20-6)株を得た。これらの大腸菌株は、それぞれ FERM BP-8406、 FERM BP-8407, FERM BP-8408, FERM BP-8409, FERM BP-8402, FERM BP-8404, FERM BP-8405、FERM BP-8403、FERM BP-8411、FERM BP-8413 および FERM BP-8412 の受託番号を付され、(1)~(8)については平成15 (2003)年 6月20日付で、(9)~(11)については平成15(2003)年6月24日 20 付で独立行政法人 産業技術総合研究所 特許生物寄託センター(〒305-8566 茨城県つくば市東1-1-1 中央第6)に寄託されている。

実施例4

25 前脂肪細胞株 3T3-L1 の成熟脂肪細胞への分化に対する作用解析
3T3-L1 細胞を 2x10⁵cells/well の細胞数で 6-well plate に播種し、10%ウシ胎仔血清(Invitrogen)添加 DMEM(invitrogen)培地中、37℃下で7日間培養後、培養液を吸引し PBS(Invitrogen)で2回洗浄後、0PTI-MEM(Invitrogenn)を2ml/well添加した。0PTI-MEM(100μl)およびFuGENE™6(10μl、Roche)を

CT/JP2003/008690

5

10

15

20

25



混合し室温にて 5 分間静置したものに、発現プラスミドである pCMV-Tag4A(Sigma)の EcoRI-HindIII クローニングサイトに SST20-14 (Long form) cDNA を挿入して作製した発現用コンストラクト pCMV-SST20-14 を 2 μg 添加し、室温にて 45 分間静置した。該発現コンストラクト含有溶液を上記の3T3-L1 細胞に添加し、37℃で 6 時間培養した後、10%ウシ胎仔血清添加 DMEM 培地中、37℃下で 40 時間培養した。次いで、分化培地[250nM デキサメタゾン(Sigma)、0.5mM 1-メチル-3-イソプチルキサンチン(和光純薬)、10 μg/ml インスリン(Sigma)、10%ウシ胎仔血清添加 DMEM 培地 に交換して 72 時間培養した。その後、10%ウシ胎仔血清添加 DMEM 培地中でさらに 8 日間培養した。培養終了後、培養液を吸引し、PBS で 2 回洗浄し、10%ホルマリン(和光純薬)を 2ml 加えて 30 分間静置した。蒸留水で 2 回洗浄後、のil red-0溶液を添加し 10 分間染色し、蒸留水で 2 回洗浄後、のil red-0溶液を添加し 10 分間染色し、蒸留水で 2 回洗浄後、風乾し脂肪滴の蓄積を調べた。その結果、SST20-14 を過剰発現させた 3T3-L1 細胞は、対照コントロール 3T3-L1 細胞に比較して、脂肪滴の蓄積が顕微鏡下による観察で定性的に半分以下に減少し、成熟脂肪細胞への分化に影響を与えた。

実施例5

新規分泌・膜蛋白質遺伝子のインスリン抵抗性惹起因子による発現解析 3T3-L1 細胞を 4x10⁵cells/well の細胞数で 6-well plate に播種し、10%ウシ胎仔血清(Invitrogen)添加 DMEM(Invitrogen)培地中、37℃下で 5 日間培養後、分化培地 [250nM デキサメタゾン(Sigma)、0.5mM 1-メチル-3-イソブチルキサンチン(和光純薬)、10μg/ml インスリン(Sigma)、10%ウシ胎仔血清添加 DMEM 培地] に交換し、さらに 24 時間培養した。分化培地への交換の際、TNF-α(Genzyme Techne)をそれぞれ 1nM、100pM および 10pM の濃度で同時に添加した。培養終了後、PBS(Invitrogen)で洗浄した後、細胞を回収した。回収した細胞から総 RNA を RNAeasy kit (Qiagen)を用いて、kit 添付の手順書に従って採取した。採取した総 RNA を用いて、SST20-14 および内部標準として用いる 36B4 の mRNA 発現量を TaqMan PCR(Applied Biosystems)を用いて定量した。その結果、添加した TNF-α の濃度に依存して SST20-14 の発現量



が変動し、TNF- α の 1nM の 24 時間添加により、SST20-14 の発現量は、コントロール(TNF- α 無添加)に比較して約 70%の発現低下が認められた。

実施例6

新規分泌・膜蛋白遺伝子のインスリン抵抗性改善薬による発現解析 5 3T3-L1 細胞を 4x105cells/well の細胞数で 6-well plate に播種し、10%ウ シ胎仔血清(Invitrogen)添加 DMEM(Invitrogen)培地中、37℃下で 5 日間培養 後、分化培地 [250nM デキサメタゾン(Sigma)、0.5mM 1-メチル-3-イソブチ ルキサンチン(和光純薬)、10 μg/ml インスリン(Sigma)、10%ウシ胎仔血清 添加 DMEM 培地] に交換した。分化培地への交換の際、インスリン抵抗性改 10 善薬である塩酸ピオグリタゾン(10μM、武田薬品)を添加し、インスリン存 在下で 72 時間培養した。培養終了後、PBS(Invitrogen)で洗浄した後、細胞 を回収した。回収した細胞から総 RNA を RNAeasy kit (Qiagen)を用いて、kit 添付の手順書に従って採取した。採取した総 RNA を用いて、SST8-5 および内 部標準として用いる 36B4 の mRNA 発現量を TaqMan PCR(Applied Biosystems) 15 を用いて定量した。その結果、塩酸ピオグリタゾンの添加によって SST8-5 の発現量がコントロール(塩酸ピオグリタゾン無添加)と比較して約2.4倍 に増加した。

20 産業上の利用可能性

25

本発明の蛋白質は、高脂肪食負荷により白色脂肪細胞で発現する分泌もしくは膜蛋白質であることなどから、脂肪細胞の分化や代謝機能の異常に関連する疾患の予防・治療剤として、あるいは当該疾患の予防・治療に有効な医薬品候補化合物のスクリーニングのためのツールとして優れた効果を発揮する。

配列表フリーテキスト

〔配列番号:31〕

マウス白色脂肪細胞由来分泌もしくは膜蛋白質cDNA断片を増幅するた



めのプライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

〔配列番号: 32〕

マウス白色脂肪細胞由来分泌もしくは膜蛋白質 c DNA断片を増幅するためのプライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

5 〔配列番号:33〕

mSST20-14 の全長をコードする塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号: 34]

mSST20-14 の全長をコードする塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝 10 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号:35]

mSST22-22 の全長をコードする塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

〔配列番号:36〕

15 mSST22-22 の全長をコードする塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号: 37]

mSST8-5 の全長をコードする塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子 特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

20 〔配列番号:38〕

mSST8-5 の全長をコードする塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝子 特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号:39]

mSST19-15 の全長をコードする塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝 25 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号:40]

mSST19-15 の全長をコードする塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号:41]

20



mSST13-11 の全長をコードする塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号:42]

mSST13-11 の全長をコードする塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号:43]

mSST9-8 の全長をコードする塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝子 特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号:44]

10 mSST9-8 の全長をコードする塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝子 特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号:45]

mSST21-3 の全長をコードする塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

15 〔配列番号:46〕

mSST21-3 の全長をコードする塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号:47]

mSST20-6 の全長をコードする塩基配列を同定するための 5'-RACE 用遺伝 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

[配列番号:48]

mSST20-6 の全長をコードする塩基配列を同定するための 3'-RACE 用遺伝 子特異的プライマーとして機能すべく設計されたオリゴヌクレオチド。

請求の範囲

1. 配列番号:2で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。

5

- 2. 請求項1記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含 がポリヌクレオチド。
- 3. 請求項2記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として 10 該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一 部を含むポリヌクレオチド。
 - 4. 請求項1記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する 抗体。

15

- 5. 配列番号: 4で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。
- 6. 請求項5記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含 20 むポリヌクレオチド。
 - 7. 請求項6記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として 該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一 部を含むポリヌクレオチド。

25

- 8. 請求項5記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。
- 9. 配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の

アミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。

10. 請求項9記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド。

5

- 11. 請求項10記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド。
- 10 12. 請求項9記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。
 - 13. 配列番号:8で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。

15

- 14. 請求項13記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド。
- 15. 請求項14記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果と 20 して該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはそ の一部を含むポリヌクレオチド。
 - 16. 請求項13記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。

25

- 17. 配列番号:10で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。
- 18. 請求項17記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列

15

25



を含むポリヌクレオチド。

- 19. 請求項18記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果と して該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはそ の一部を含むポリヌクレオチド。
 - 20. 請求項17記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。
- 10 21. 配列番号:12で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。
 - 22. 請求項21記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド。
 - 23. 請求項22記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果と して該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはそ の一部を含むポリヌクレオチド。
- 20 24. 請求項21記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。
 - 25. 配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。
 - 26. 請求項25記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド。
 - 27. 請求項26記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果と

25



して該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはそ の一部を含むポリヌクレオチド。

133

- 28. 請求項25記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対 する抗体。
 - 29. 配列番号:16で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。
- 10 30. 請求項29記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド。
 - 31. 請求項30記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド。
 - 32. 請求項29記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。
- 20 33. 配列番号:18で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。
 - 34. 請求項33記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド。
 - 35. 請求項34記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド。



WO 2004/007711

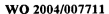
- 36. 請求項33記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。
- 37. 配列番号:20で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同 5 一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。
 - 38. 請求項37記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド。
- 10 39. 請求項38記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果と して該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはそ の一部を含むポリヌクレオチド。
- 40. 請求項37記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対 する抗体。
 - 41. 配列番号:22で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含む蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩。
- 20 42. 請求項41記載の蛋白質もしくは部分ペプチドをコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド。
- 43. 請求項42記載のポリヌクレオチドもしくはプロセッシングの結果として該ポリヌクレオチドを生じる初期転写産物と相補的な塩基配列またはその一部を含むポリヌクレオチド。
 - 44. 請求項41記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。

25



45. 請求項1、5、9、13、17、21、25、29、33、37または41記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含有してなる 医薬。

- 5 46. 請求項2、6、10、14、18、22、26、30、34、38または42記載のポリヌクレオチドを含有してなる医薬。
 - 47. 請求項3、7、11、15、19、23、27、31、35、39または43記載のポリヌクレオチドを含有してなる医薬。
- 48. 請求項4、8、12、16、20、24、28、32、36、40ま たは44記載の抗体を含有してなる医薬。
- 49. 脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患の予 15 防・治療剤である請求項45~48のいずれかに記載の医薬。
 - 50. 請求項2、6、10、14、18、22、26、30、34、38も しくは42記載のポリヌクレオチドまたはその一部を含有してなる診断薬。
- 20 51. 請求項3、7、11、15、19、23、27、31、35、39ま たは43記載のポリヌクレオチドを含有してなる診断薬。
 - 52. 請求項4、8、12、16、20、24、28、32、36、40または44記載の抗体を含有してなる診断薬。
 - 53. 脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患の診断 用である請求項50~52のいずれかに記載の診断薬。
 - 54. 請求項1、5、9、13、17、21、25、29、33、37また





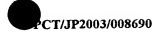
は41記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を用いることを含む、該蛋白質またはその塩に対して特異的親和性を有する化合物またはその塩、あるいは該蛋白質またはその塩と該化合物またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。

5

10

- 55. 請求項1、5、9、13、17、21、25、29、33、37または41記載の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含んでなる、該蛋白質またはその塩に対して特異的親和性を有する化合物またはその塩、あるいは該蛋白質またはその塩と該化合物またはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット。
- 5 6. 請求項 5 4 記載の方法または請求項 5 5 記載のキットを用いて得られ うる化合物またはその塩を含有してなる医薬。
- 15 57. 脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患の予防・治療剤である請求項56記載の医薬。
- 58. 請求項2、6、10、14、18、22、26、30、34、38もしくは42記載のポリヌクレオチドまたはその一部を用いることを特徴とする、請求項1、5、9、13、17、21、25、29、33、37または41記載の蛋白質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。
- 59. 請求項2、6、10、14、18、22、26、30、34、38も しくは42記載のポリヌクレオチドまたはその一部を含んでなる、請求項1、 5、9、13、17、21、25、29、33、37または41記載の蛋白 質をコードする遺伝子の発現量を変化させる化合物またはその塩のスクリー ニング用キット。





- 60. 請求項58記載の方法または請求項59記載のキットを用いて得られ うる化合物またはその塩を含有してなる医薬。
- 61. 脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患の予 5 防・治療剤である請求項60記載の医薬。
- 62. 請求項4、8、12、16、20、24、28、32、36、40または44記載の抗体を用いることを特徴とする、細胞膜もしくは細胞外液における請求項1、5、9、13、17、21、25、29、33、37または41記載の蛋白質またはその塩の量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。
- 63. 請求項4、8、12、16、20、24、28、32、36、40または44記載の抗体を含んでなる、細胞膜もしくは細胞外液における請求項
 1、5、9、13、17、21、25、29、33、37または41記載の蛋白質またはその塩の量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット。
- 64. 請求項62記載の方法または請求項63記載のキットを用いて得られ 20 うる化合物またはその塩を含有してなる医薬。
 - 65. 脂肪細胞の分化および/または代謝機能の異常が関与する疾患の予防・治療剤である請求項64記載の医薬。



SEQUENCE LISTING

<110>	Takeda Chemical Industries, Ltd.													
<120>	Novel Proteins and Use Thereof													
<130>	3083W00P													
<150> <151>	JP 2002-201856 2002-07-10													
<160>	48													
<170>	Patent In	version	3.1											
<210><211><211><212><213> 4</td <td colspan="14">1 1836 DNA Mus musculus</td>	1 1836 DNA Mus musculus													
<220> <221> <222> <223>	CDS (1)(18	33)												
<220><221><222><223>	sig_pept (1)(69)	ide)												
<220><221><222><223>	mat_pept (70) ()	ide												
\$\\\ 220 \\ \$221 \\ \$222 \\ \$223 \\ \$223 \\	misc_fea (798)('n' stan	ture 798) ds for u	nident	ified t	ase.									
<400> atg gc Met Al	1 t ggc agc a Gly Ser -20	Arg Gly	ctg c Leu P	ca ctc Pro Leu -15	cta d Leu l	ctg Leu 1	ctg Leu	gtg Val	ctt Leu -10	cag Gln	ctc Leu	48		
ttc ct Phe Le	g ggc cct u Gly Pro -5	gtg ctg Val Leu	cct g Pro V -1 1	al Arg	gca (Ala l	cct : Pro	gtg Val 5	ttt Phe	ggc Gly	cga Arg	agt Ser	96		
gac ac Asp Th 10	c ccc acc r Pro Thr	ctg agc Leu Ser 15	ccc g	gag gag Glu Glu	ASI	gaa Glu 20	t t t Phe	gtg Val	gag Glu	gaa Glu	gag Glu 25	144		
aat ca Asn Gl	g cca gtg n Pro Val	ctg gtt Leu Val 30	ctg a Leu S	agc tcc Ser Ser	gag Glu 35	gag Glu	cca Pro	gag Glu	cct Pro	ggc Gly 40	cca Pro	192		
gcc ac Ala Ti	t gic gac ir Val Asp 45	tgt ccc Cys Pro	cga g Arg	gat tgt Asp Cys 50	gcc Ala	tgt Cys	tcc Ser	cag Gln	gaa Glu 55	ggt Gly	gta Val	240		



gtg Val	gac Asp	tgt Cys 60	gg t Gly	ggc Gly	att He	Asp	cfg Leu 65	cgt Arg	gag Glu	ttt Phe	cca Pro	ggc Gly 70	gac Asp	ctg Leu	ccc Pro	288
gag Glu	cac His 75	acc Thr	aac Asn	cat His	ctc Leu	tcc Ser 80	t t g Leu	cag Gln	aac Asn	aac Asn	cag Gln 85	ctg Leu	gag Glu	aag Lys	atc Ile	336
tac Tyr 90	ccc Pro	gag Glu	gag Glu	ctg Leu	tcc Ser 95	cgg Arg	ctg Leu	cag Gln	cgg Arg	ctg Leu 100	gag Glu	acg Thr	ctg Leu	aac Asn	cig Leu 105	384
cag Gln	aac Asn	aac Asn	cgc Arg	ctg Leu 110	aca Thr	tcc Ser	cga Arg	ggg Gly	ctc Leu 115	cca Pro	gag Glu	gag Glu	gca Ala	ttt Phe 120	gag Glu	432
cat His	ctt Leu	ac t Th r	agc Ser 125	ctc Leu	aat Asn	tac Tyr	ctg Leu	tac Tyr 130	ctg Leu	gcc Ala	aac Asn	aac Asn	aag Lys 135	cig Leu	aca Thr	480
cig Leu	gca Ala	ccc Pro 140	cga Arg	ttc Phe	ctg Leu	cca Pro	aac Asn 145	gcc Ala	ctg Leu	atc Ile	agt Ser	gtg Val 150	gac Asp	ttt Phe	gct Ala	528
gcc Ala	aat Asn 155	tat Tyr	c t c Leu	act Thr	aag Lys	atc Ile 160	tat Tyr	gga Gly	c i c Leu	acc Thr	ttt Phe 165	ggc Gly	caa Gln	aag Lys	cca Pro	576
aat Asn 170	c t g Leu	agg Arg	ict Ser	gtg Val	tac Tyr 175	ctg Leu	cat His	aac Asn	aac Asn	aag Lys 180	cta Leu	gca Ala	gat Asp	gcc Ala	ggg Gly 185	624
ctg Leu	ccg Pro	gac Asp	cac His	atg Met 190	ttc Phe	aat Asn	ggc Gly	tcc Ser	agc Ser 195	aac Asn	gtc Val	gag Glu	atc Ile	cta Leu 200	atc Ile	672
ctg Leu	tcc Ser	agc Ser	aac Asn 205	t t c Phe	ctg Leu	cgc Arg	cat His	gtg Val 210	Pro	aag Lys	cac His	cig Leu	cca Pro 215	ccc Pro	gc t Ala	720
c t g Leu	tac Tyr	aag Lys 220	Leu	cac	ctc Leu	aag Lys	aac Asn 225	aa t As n	aag Lys	cta Leu	gag Glu	aag Lys 230	atc Ile	ccc Pro	cct Pro	768
ggg Gly	gcc Ala 235	Phe	agt Ser	gag Glu	ctg Leu	agc Ser 240	aac Asn	c t a Leu	cgn Arg	gaa Glu	ctc Leu 245	IYI	ctg Leu	cag Gln	aac Asn	816
aac Asr 250	tac Tyr	c t g Leu	acc Thr	gac Asp	gag Glu 255	ggt Gly	ctg Leu	gac Asp	aac Asn	gag Glu 260	acc Thr	ttc Phe	tgg Trp	aag Lys	ctg Leu 265	864
t c c Se i	agc Ser	c t g Leu	gag Glu	tac Tyr 270	Leu	gac Asp	ttg Leu	tcc Ser	agc Ser 275	ınr	aac Asn	ctg Leu	t c g Se r	agg Arg 280	vai	912
cca Pro	gcg Ala	ggt Gly	ctt Leu 285	ccc	cgc Arg	agc Ser	c t g Leu	gtc Val 290	ctg Leu	ctg Leu	cac His	ctg Leu	gag Glu 295	aaa Lys	aa t As n	960
gc (ato a Ile	cag Glr	ago Ser	gta	gaa Glu	gct	gat Asp	gtg	ctg Leu	aca Thr	ccc	atc lle	cgc Arg	aac Asn	ctg Leu	1008



		300					305					310				
gag Glu	tac Tyr 315	ctg Leu	ctg Leu	cta Leu	cat His	agc Ser 320	aac Asn	cag Gln	ctg Leu	cag Gln	gcc Ala 325	aag Lys	gg t Gly	atc Ile	cac His	1056
cca Pro 330	ctg Leu	gcc Ala	ttc Phe	cag Gln	ggc Gly 335	ctc Leu	aag Lys	aag Lys	ctc Leu	cac His 340	aca Thr	gtg Val	ca! His	cta Leu	tac Tyr 345	1104
aac Asn	aac Asn	gcg Ala	ctg Leu	gaa Glu 350	cgl Arg	gig Val	ccc Pro	agc Ser	ggc Gly 355	ctg Leu	ccc Pro	cgc Arg	cga Arg	gtg Val 360	cgc Arg	1152
acc Thr	ctc Leu	atg Met	atc Ile 365	ctg Leu	cac His	aac Asn	cag Gln	att Ile 370	aca Thr	ggc Gly	ata Ile	ggc Gly	cgt Arg 375	gag Glu	gac Asp	1200
ttc Phe	gct Ala	acc Thr 380	acc Thr	tac Tyr	ttc Phe	ctg Leu	gaa Glu 385	gag Glu	ctc Leu	aac Asn	ctc Leu	agc Ser 390	tac Tyr	aac Asn	cgc Arg	1248
atc Ile	acc Thr 395	agc Ser	cca Pro	cag Gln	atg Met	cac His 400	cga Arg	gat Asp	gcc Ala	ttc Phe	cgc Arg 405	aag Lys	cta Leu	cgc Arg	ctg Leu	1296
ctg Leu 410	cgt Arg	tca Ser	ctt Leu	gac Asp	ttg Leu 415	tct Ser	ggc Gly	aac Asn	cgt Arg	cig Leu 420	caa Gln	aca Thr	ctg Leu	cct Pro	cca Pro 425	1344
ggc Gly	ctg Leu	ccg Pro	aaa Lys	aac Asn 430	gta Val	cac His	gig Val	ctc Leu	aag Lys 435	gtc Val	aag Lys	cgg Arg	aat Asn	gag Glu 440	ctg Leu	1392
gc t Ala	gcc Ala	ctg Leu	gca Ala 445	cgt Arg	ggg Gly	gca Ala	cta Leu	gct Ala 450	ggc Gly	atg Met	gcc Ala	cag Gln	ctt Leu 455	cgg Arg	gaa Glu	1440
ctc Leu	tac Tyr	ctc Leu 460	aca Thr	ggc Gly	aac Asn	cga Arg	cig Leu 465	cga Arg	agc Ser	cgg Arg	gcc Ala	cig Leu 470	gga Gly	Pro	cgt Arg	1488
gcc Ala	tgg Trp 475	gig Val	gac Asp	ctt Leu	gct Ala	ggt Gly 480	cig Leu	cag Gin	cig Leu	ctg Leu	gac Asp 485	atc Ile	gc t Ala	ggg Gly	aat Asn	1536
cag Gln 490	ctc Leu	aca Thr	gag Glu	Val	cct Pro 495	Glu	ggg Gly	ctc Leu	Pro	cca Pro 500	Ser	ctg Leu	gag Glu	tat Tyr	ctg Leu 505	1584
tac Tyr	ctg Leu	cag Gln	aat Asn	aac Asn 510	Lys	att Ile	agt Ser	gcc Ala	gtt Val 515	Pro	gcc Ala	aac Asn	gcc Ala	t t t Phe 520	ASP	1632
tcc Ser	ac t Thr	ccc Pro	aac Asn 525	Leu	aag Lys	ggg Gly	atc Ile	t t t Phe 530	Leu	agg Arg	t t c Phe	aac Asn	aag Lys 535	Leu	gc t Ala	1680
gig Val	ggc Gly	tcc Ser 540	gig Val	gtg Val	gaa Glu	agc Ser	gcc Ala 545	t t c Phe	cgg Arg	agg Arg	ctg Leu	aaa Lys 550	cac His	ctg Leu	cag Gln	1728



gtc Val	ttg Leu 555	gac Asp	att Ile	gaa Glu	ggc Gly	aac Asn 560	ttt Phe	gag Glu	ttt Phe	ggt Gly	aat Asn 565	gg t Gly	tcc Ser	aag Lys	gac Asp	1776
aaa Lys 570	gat Asp	gag Glu	gaa Glu	gag Glu	gaa Glu 575	gaa Glu	gag Glu	gag Glu	gaa Glu	gag Glu 580	gaa Glu	gat Asp	gag Glu	gaa Glu	gag Glu 585	1824
	act Thr		tag													1836
<pre> <210> 2 <211> 611 <212> PRT <213> Mus musculus</pre>																
<400)> 2	2														
Met	Ala	Gly	Ser -20	Arg	Gly	Leu	Pro	Leu -15	Leu	Leu	Leu	Val	Leu -10	Gln	Leu	
Phe	Leu	Gly -5	Pro	Val	Leu	Pro -1	Val 1	Arg	Ala	Pro	Val 5	Phe	Gly	Arg	Ser	
Asp 10	Thr	Pro	Thr	Leu	Ser 15	Pro	Glu	Glu	Asn	Glu 20	Phe	Val	Glu	Glu	Glu 25	
Asn	Gln	Pro	Val	Leu 30	Val	Leu	Ser	Ser	Glu 35	Glu	Pro	Glu	Pro	Gly 40	Pro	
Ala	Thr	Val	Asp 45	Cys	Pro	Arg	Asp	Cys 50	Ala	Cys	Ser	Gln	Glu 55	Gly	Val	
Val	Asp	Cys 60	Gly	Gly	lle	Asp	Leu 65	Arg	Glu	Phe	Pro	Gly 70	Asp	Leu	Pro	
Glu	His 75	Thr	Asn	His	Leu	Ser 80	Leu	Gln	Asn	Asn	Gln 85	Leu	Glu	Lys	Ile	
Tyr 90	Pro	Glu	Glu	Leu	Ser 95	Arg	Leu	Gln	Arg	Leu 100	Glu	Thr	Leu	Asn	Leu 105	
Gln	Asn	Asn	Arg	Leu 110	Thr	Ser	Arg	Gly	Leu 115	Pro	Glu	Glu	Ala	Phe 120	Glu	
His	Leu	Thr	Ser 125	Leu	Asn	Tyr	Leu	Туг 130		Ala	Asn	Asn	Lys 135	Leu	Thr	
Leu	Ala	Pro 140	Arg	Phe	Leu	Pro	Asn 145	Ala	Leu	Ile	Ser	Val 150	Asp	Phe	Ala	

Ala Asn Tyr Leu Thr Lys Ile Tyr Gly Leu Thr Phe Gly Gln Lys Pro 155 . 160 165 Asn Leu Arg Ser Val Tyr Leu His Asn Asn Lys Leu Ala Asp Ala Gly 175 180 180 Leu Pro Asp His Met Phe Asn Gly Ser Ser Asn Val Glu Ile Leu Ile 190 - 195 200 Leu Ser Ser Asn Phe Leu Arg His Val Pro Lys His Leu Pro Pro Ala 205 210 215 Leu Tyr Lys Leu His Leu Lys Asn Asn Lys Leu Glu Lys Ile Pro Pro 220 230 Gly Ala Phe Ser Glu Leu Ser Asn Leu Arg Glu Leu Tyr Leu Gln Asn 235 240 245 Asn Tyr Leu Thr Asp Glu Gly Leu Asp Asn Glu Thr Phe Trp Lys Leu 250 265 260 Ser Ser Leu Glu Tyr Leu Asp Leu Ser Ser Thr Asn Leu Ser Arg Val Pro Ala Gly Leu Pro Arg Ser Leu Val Leu Leu His Leu Glu Lys Asn 285 290 Ala Ile Gln Ser Val Glu Ala Asp Val Leu Thr Pro Ile Arg Asn Leu 300 310 Glu Tyr. Leu Leu His Ser Asn Gln Leu Gln Ala Lys Gly Ile His 315 320 325 Pro Leu Ala Phe Gln Gly Leu Lys Lys Leu His Thr Val His Leu Tyr 330 335 345 Asn Asn Ala Leu Glu Arg Val Pro Ser Gly Leu Pro Arg Arg Val Arg 350 Thr Leu Met Ile Leu His Asn Gln Ile Thr Gly Ile Gly Arg Glu Asp 365 370 Phe Ala Thr Thr Tyr Phe Leu Glu Glu Leu Asn Leu Ser Tyr Asn Arg 380

Ile Thr Ser Pro Gln Met His Arg Asp Ala Phe Arg Lys Leu Arg Leu 395 400 405 Leu Arg Ser Leu Asp Leu Ser Gly Asn Arg Leu Gln Thr Leu Pro Pro 410 425 Gly Leu Pro Lys Asn Val His Val Leu Lys Val Lys Arg Asn Glu Leu 430 440 Ala Ala Leu Ala Arg Gly Ala Leu Ala Gly Met Ala Gln Leu Arg Glu 445 450 455 Leu Tyr Leu Thr Gly Asn Arg Leu Arg Ser Arg Ala Leu Gly Pro Arg 460 470 Ala Trp Val Asp Leu Ala Gly Leu Gln Leu Leu Asp Ile Ala Gly Asn 475 480 485 Gln Leu Thr Glu Val Pro Glu Gly Leu Pro Pro Ser Leu Glu Tyr Leu 490 495 500 Tyr Leu Gln Asn Asn Lys Ile Ser Ala Val Pro Ala Asn Ala Phe Asp 510 520 Ser Thr Pro Asn Leu Lys Gly Ile Phe Leu Arg Phe Asn Lys Leu Ala 525 Val Gly Ser Val Val Glu Ser Ala Phe Arg Arg Leu Lys His Leu Gln 540 550 Val Leu Asp Ile Glu Gly Asn Phe Glu Phe Gly Asn Gly Ser Lys Asp 555 Glu Thr Arg

<210> 3 <211> 480 <212> DNA <213> Mus musculus <220>



<pre><220> <221> sig_peptide <222> (1)(69) <223></pre>	
<pre><220> <221> mat_peptide <222> (70)0 <223></pre>	
<400> 3 atg gct ggc agc agg ggc ctg cca ctc cta ctg ctg gtg ctt cag ctc Met Ala Gly Ser Arg Gly Leu Pro Leu Leu Leu Leu Val Leu Gln Leu -10	48
ttc ctg ggc cct gtg ctg cct gtg agg gca cct gtg ttt ggc cga agt Phe Leu Gly Pro Val Leu Pro Val Arg Ala Pro Val Phe Gly Arg Ser -5 -1 1 5	96
gac acc ccc acc ctg agc ccc gag gag aat gaa ttt gtg gag gaa gag Asp Thr Pro Thr Leu Ser Pro Glu Glu Asn Glu Phe Val Glu Glu Glu 10 15 20 25	44
aat cag cca gig ctg git ctg agc tcc gag gag cca gag cct ggc cca Asn Gln Pro Val Leu Val Leu Ser Ser Glu Glu Pro Glu Pro Gly Pro 30 35 40	92
	40
gig gac igt ggt ggc att gac cig cgt gag itt cca ggc gac cig ccc Val Asp Cys Gly Gly Ile Asp Leu Arg Glu Phe Pro Gly Asp Leu Pro 60 65 70	88
gag cac acc aac cat ctc tcc ttg cag aac aac cag ctg gag aag atc Glu His Thr Asn His Leu Ser Leu Gln Asn Asn Gln Leu Glu Lys Ile 75	36
tac ccc gag gag ctg tcc cgg ctg cag cgg ctg gag acg ctg aac ctg Tyr Pro Glu Glu Leu Ser Arg Leu Gln Arg Leu Glu Thr Leu Asn Leu 90 95 100 105	884
cag aac aac cgc ctg aca tcc cga gct gac act ggc acc ccg att cct Gln Asn Asn Arg Leu Thr Ser Arg Ala Asp Thr Gly Thr Pro Ile Pro 110 115 120	132
gcc aaa cgc cct gat cag tgt gga ctt tgc tgc caa tta tct cac taa Ala Lys Arg Pro Asp Gln Cys Gly Leu Cys Cys Gln Leu Ser His 125	180
<pre> <210> 4 <211> 159 <212> PRT <213> Mus musculus</pre>	
<400> 4	

Met Ala Gly Ser Arg Gly Leu Pro Leu Leu Leu Leu Val Leu Gl
n Leu -15

Phe Leu Gly Pro Val Leu Pro Val Arg Ala Pro Val Phe Gly Arg Ser
-5 -1 1 5

Asp Thr Pro Thr Leu Ser Pro Glu Glu Asn Glu Phe Val Glu Glu 10 20 25

Asn Gln Pro Val Leu Val Leu Ser Ser Glu Glu Pro Glu Pro Gly Pro 30 40

Ala Thr Val Asp Cys Pro Arg Asp Cys Ala Cys Ser Gln Glu Gly Val

Val Asp Cys Gly Gly Ile Asp Leu Arg Glu Phe Pro Gly Asp Leu Pro 65

Glu His Thr Asn His Leu Ser Leu Gln Asn Asn Gln Leu Glu Lys Ile 75

Tyr Pro Glu Glu Leu Ser Arg Leu Gln Arg Leu Glu Thr Leu Asn Leu 90 100

Gin Asn Asn Arg Leu Thr Ser Arg Ala Asp Thr Gly Thr Pro 11e Pro 110

Ala Lys Arg Pro Asp Gln Cys Gly Leu Cys Cys Gln Leu Ser His 125 130 135

<210> 5 <211> 1092

(212> DNA (213> Mus musculus

<220> <221> CDS <222> (1)..(1089)

<220> <221> sig_peptide <222> (1)..(180)

<220> <221> mat_peptide <222> (181)...O <223>

<400> 5
atg gtg ggt tcc tgt ggt cgc tgc gca gcg gct ggc cga ctt ccg cag
Met Val Gly Ser Cys Gly Arg Cys Ala Ala Ala Gly Arg Leu Pro Gln
-60 -55 -50 -45



cgg Arg	gtc Val	tcg Ser	ggc Gly	cac His -40	cga Arg	gcg Ala	ccg Pro	Ser	tca Ser -35	ccc Pro	agc Ser	gcc Ala	atg Met	gct Ala -30	gig Val	96
gcc Ala	gc t Ala	gtc Val	ggc Gly -25	cgc Arg	cçg Pro	aga Arg	gcc Ala	ctg Leu -20	cgc Arg	tgc Cys	ccg Pro	ctg Leu	tig Leu -15	ctc Leu	ctg Leu	144
ctg Leu	ica Ser	ctc Leu -10	cig Leu	ctg Leu	gta Val	gcc Ala	ggc Gly -5	cci Pro	gcg Ala	ctg Leu	ggc Gly -1	lgg Trp l	aac Asn	gac Asp	cct Pro	192
gac Asp 5	aga Arg	ata Ile	ctc Leu	ttg Leu	cgg Arg 10	gat Asp	gtg Val	aaa Lys	gc t A l a	ctt Leu 15	acc Thr	ctc Leu	tac Tyr	tcc Ser	gac Asp 20	240
cgc Arg	tac Tyr	acc Thr	acc Thr	tcc Ser 25	cgg Arg	agg Arg	ctg Leu	gac Asp	cct Pro 30	atc Ile	cca Pro	cag Gln	ttg Leu	aag Lys 35	tgt Cys	288
gti Val	gga Gly	ggc Gly	acc Thr 40	gcc Ala	ggt Gly	tgt Cys	gag Glu	gcc Ala 45	tat Tyr	acc Thr	ccc Pro	agg Arg	gtg Val 50	ata Ile	cag Gln	336
tgc Cys	cag Gln	aac Asn 55	aaa Lys	ggc Gly	tgg Trp	gat Asp	ggc Gly 60	tac Tyr	gat Asp	gta Val	cag Gln	tgg Trp 65	gaa Glu	tgt Cys	aag Lys	384
acc Thr	gac Asp 70	ttg Leu	gat Asp	att Ile	gca Ala	tac Tyr 75	aaa Lys	ttt Phe	ggc Gly	aaa Lys	act Thr 80	gtg Val	gtg Val	agc Ser	tgt Cys	432
gaa Glu 85	ggc Gly	tac Tyr	gag Glu	tcc Ser	tct Ser 90	gaa Glu	gac Asp	cag Gln	tat Tyr	gtc Val 95	ctc Leu	agg Arg	ggt Gly	tcc Ser	tgc Cys 100	480
ggc Gly	t tg Leu	gag Glu	tac Tyr	aac Asn 105	tta Leu	gat Asp	tac Tyr	aca Thr	gag Glu 110	ctg Leu	ggc Gly	cig Leu	aag Lys	aaa Lys 115	ctg Leu	528
aag Lys	gag Glu	tct Ser	gga Gly 120	aag Lys	cac His	cag Gln	ggc Gly	ttc Phe 125	tct Ser	ga t Asp	tat Tyr	tat Tyr	cac His 130	Lys	ctg Leu	576
t gc Cys	tcc Ser	tca Ser 135	gat Asp	tcc Ser	tgt Cys	ggc Gly	ttt Phe 140	att Ile	acc Thr	att Ile	gca Ala	gta Val 145	Leu	ttt Phe	gtt Val	624
ctc Leu	gcc Ala 150	Phe	gcg Ala	gtt Val	tac Tyr	aag Lys 155	Leu	t t c Phe	c t c Leu	agc Ser	gat Asp 160	Gly	cag Gln	ggg Gly	tcg Ser	672
cct Pro 165	Pro	ccg Pro	tat Tyr	tct Ser	gag Glu 170	cac His	ccg Pro	cca Pro	tac Tyr	tca Ser 175	gag Glu	cac His	tct Ser	cag Gln	agg Arg 180	720
t t t Phe	gcc Ala	agt Ser	gcc Ala	gca Ala 185	ggg Gly	gcg Ala	cc t Pro	cct Pro	ccg Pro 190	Gly	ttt Phe	aag Lys	icg Ser	gag Glu 195	ttc Phe	768
aca Thr	gga Gly	cca Pro	cag Gln	aat Asn	ac t Thr	ggc Gly	tat Tyr	gg t Gly	gca Ala	agc Ser	tct Ser	ggc Gly	t t c Phe	ggg Gly	agt Ser	816



	200		205			210	
gct ttt gga Ala Phe Gly 215	ggc caa Gly Gln	ggc tat Gly Tyr	ggc agt Gly Ser 220	tca ggg Ser Gly	ccg ggg Pro Gly 225	tic tgg Phe Trp	tct 864 Ser
ggc clg gga Gly Leu Gly 230	gct gga Ala Gly	gga clg Gly Leu 235	ctt ggg Leu Gly	tat ttg Tyr Leu	ttt ggc Phe Gly 240	agc aac Ser Asn	aga 912 Arg
gcg gcg acg Ala Ala Thr 245	cct ttc Pro Phe	tca gac Ser Asp 250	tcg tgg Ser Trp	tac cat Tyr His 255	cca gcc Pro Ala	tac cct Tyr Pro	cct 960 Pro 260
tcc cac tct Ser His Ser	ggg gcc Gly Ala 265	tgg aac Trp Asn	agt cgg Ser Arg	gcc tac Ala Tyr 270	tca ccc Ser Pro	cig ggt Leu Gly 275	gga 1008 Gly
ggc gca ggg Gly Ala Gly	agc tat Ser Tyr 280	tgt gca Cys Ala	tcc tct Ser Ser 285	aat gca Asn Ala	gac tcg Asp Ser	aga acc Arg Thr 290	aga 1056 Arg
aca gca lca Thr Ala Ser 295	gga tat Gly Tyr	ggt ggc Gly Gly	acc aga Thr Arg 300	aga cgg Arg Arg	taa		1092
<pre><210> 6 <211> 363 <212> PRT <213> Mus</pre>	nusculus						
<400> 6							
Met Val Gly -60	Ser Cys	Gly Arg -55	Cys Ala	Ala Ala -50	Gly Arg	Leu Pro	Gln -45
Arg Val Ser	Gly His -40	Arg Ala	Pro Ser	Ser Pro	Cor Ala	36.4.41.	Vol
				-35	sei hia	-30	vai
Ala Ala Val	Gly Arg -25	Pro Arg	Ala Leu -20	-35 Arg Cys		-30	
Ala Ala Val Leu Ser Leu -10	-25		-20	-35 Arg Cys	Pro Leu	Leu Leu	Leu
Leu Ser Leu	-25 Leu Leu	Val Ala	-20 Gly Pro -5	Arg Cys	Pro Leu Gly Trp -1 1	Leu Leu -15	Leu Pro
Leu Ser Leu -10	-25 Leu Leu Leu Leu	Val Ala Arg Asp 10	-20 Gly Pro -5 Val Lys	Arg Cys Ala Leu Ala Leu 15	Pro Leu Gly Trp -1 1 Thr Leu	Leu Leu -15 Asn Asp Tyr Ser	Leu Pro Asp 20



Cys Gln Asn Lys Gly Trp Asp Gly Tyr Asp Val Gln Trp Glu Cys Lys 55 Thr Asp Leu Asp Ile Ala Tyr Lys Phe Gly Lys Thr Val Val Ser Cys 70 80 Glu Gly Tyr Glu Ser Ser Glu Asp Gln Tyr Val Leu Arg Gly Ser Cys 85 90 100 Gly Leu Glu Tyr Asn Leu Asp Tyr Thr Glu Leu Gly Leu Lys Lys Leu 105 110 115 Lys Glu Ser Gly Lys His Gln Gly Phe Ser Asp Tyr Tyr His Lys Leu 120 125 130 Cys Ser Ser Asp Ser Cys Gly Phe Ile Thr Ile Ala Val Leu Phe Val 145 Leu Ala Phe Ala Val Tyr Lys Leu Phe Leu Ser Asp Gly Gln Gly Ser 150 160 Pro Pro Pro Tyr Ser Glu His Pro Pro Tyr Ser Glu His Ser Gln Arg 165 170 175 180 Phe Ala Ser Ala Ala Gly Ala Pro Pro Pro Gly Phe Lys Ser Glu Phe 185 190 Thr Gly Pro Gln Asn Thr Gly Tyr Gly Ala Ser Ser Gly Phe Gly Ser 205 Ala Phe Gly Gly Gln Gly Tyr Gly Ser Ser Gly Pro Gly Phe Trp Ser Gly Leu Gly Ala Gly Gly Leu Leu Gly Tyr Leu Phe Gly Ser Asn Arg 230 Ala Ala Thr Pro Phe Ser Asp Ser Trp Tyr His Pro Ala Tyr Pro Pro 245 250 260 Ser His Ser Gly Ala Trp Asn Ser Arg Ala Tyr Ser Pro Leu Gly Gly 275 Gly Ala Gly Ser Tyr Cys Ala Ser Ser Asn Ala Asp Ser Arg Thr Arg 280 285 Thr Ala Ser Gly Tyr Gly Gly Thr Arg Arg Arg 295

210 211 212 213	> 1 > D	005 NA us m	uscu	lus												
220 221 222 223	> 0	DS (1)	(100	2)												
(220 (221 (222 (223	> s	ig_p (1)	ept i (93)	de												
(220 (221 (222 (223	> n	nat_p (94).	epti . 0	de												
itg de t	gct Ala -30	gtg Val	gcc Ala	gct Ala	vai	ggc Gly -25	cgc Arg	ccg Pro	aga Arg	gcc Ala	ctg Leu -20	cgc Arg	tgc Cys	ccg Pro	ctg Leu	48
ttg Leu -15	ctc Leu	ctg Leu	ctg Leu	tca Ser	ctc Leu -10	ctg Leu	ctg Leu	gta Val	gcc Ala	ggc Gly -5	cct Pro	gcg Ala	ctg Leu	ggc Gly -1	tgg Trp 1	96
aac Asn	gac Asp	cct Pro	gac Asp 5	aga Arg	ata Ile	ctc Leu	t t g Leu	cgg Arg 10	gat Asp	gtg Val	aaa Lys	gc t Ala	ctt Leu 15	acc Thr	ctc Leu	144
tac Tyr	tcc Ser	gac Asp 20	cgc Arg	tac Tyr	acc Thr	acc Thr	tcc Ser 25	cgg Arg	agg Arg	ctg Leu	gac Asp	cct Pro 30	atc Ile	cca Pro	cag Gln	192
ttg Leu	aag Lys 35	tgt Cys	gtt Val	gga Gly	ggc Gly	acc Thr 40	gcc Ala	ggt Gly	tgt Cys	gag Glu	gcc Ala 45	tat Tyr	acc Thr	ccc Pro	agg Arg	240
gtg Val 50	ata Ile	cag Gln	tgc Cys	cag Gln	aac Asn 55	aaa Lys	ggc Gly	tgg Trp	gat Asp	ggc Gly 60	tac Tyr	gat Asp	gta Val	cag Gln	tgg Trp 65	288
gaa Glu	tgt Cys	aag Lys	acc Thr	gac Asp 70	ttg Leu	gat Asp	att Ile	gca Ala	tac Tyr 75	aaa Lys	ttt Phe	ggc Gly	aaa Lys	act Thr 80	gtg Val	336
gtg Val	agc Ser	tgt Cys	gaa Glu 85	ggc Gly	tac Tyr	gag Glu	tcc Ser	tct Ser 90	gaa Glu	gac Asp	cag Gln	tat Tyr	gic Val 95	ctc Leu	agg Arg	384
ggt Gly	t c c Se r	tgc Cys 100	Gly	t t g Leu	gag Glu	tac Tyr	aac Asn 105	Leu	ga t Asp	tac Tyr	aca Thr	gag Glu 110	Leu	ggc Gly	ctg Leu	432
aag Lys	aaa Lys	cig Leu	aag Lys	gag Glu	tct Ser	gga Gly	Lys	cac His	cag Gln	ggc Gly	ttc Phe 125	tct Ser	ga t Asp	tat Tyr	tat Tyr	480



cac His 130	aag Lys	cig Leu	tgc Cys	tcc Ser	tca Ser 135	ga t Asp	tcc Ser	tgt Cys	ggc Gly	ttt Phe 140	att Ile	acc Thr	att Ile	gca Ala	gta Val 145	528
ctg Leu	t t t Phe	gtt Val	ctc Leu	gcc Ala 150	ttt Phe	gcg Ala	gi i Val	tac Tyr	aag Lys 155	ctg Leu	t t c Phe	ctc Leu	agc Ser	gat Asp 160	ggc Gly	576
cag GIn	ggg Gly	tcg Ser	cct Pro 165	ccg Pro	ccg Pro	tat Tyr	ici Ser	gag Glu 170	cac His	ccg Pro	cca Pro	tac Tyr	tca Ser 175	gag Glu	cac His	624
tct Ser	cag Gln	agg Arg 180	ttt Phe	gcc Ala	agt Ser	gcc Ala	gca Ala 185	ggg Gly	gcg Ala	cc t Pro	cci Pro	ccg Pro 190	ggc Gly	i i i Phe	aag Lys	672
tcg Ser	gag Glu 195	ttc Phe	aca Thr	gga Gly	cca Pro	cag Gln 200	aat Asn	ac t Thr	ggc Gly	tat Tyr	ggt Gly 205	gca Ala	agc Ser	tct Ser	ggc Gly	720
ttc Phe 210	ggg Gly	agt Ser	gc t Ala	ttt Phe	gga Gly 215	ggc Gly	caa Gln	ggc Gly	tat Tyr	ggc Gly 220	agt Ser	tca Ser	ggg Gly	ccg Pro	ggg Gly 225	768
ttc Phe	tgg Trp	tct Ser	ggc Gly	cig Leu 230	gga Gly	gc t Al a	gga Gly	gga Gly	cig Leu 235	ctt Leu	ggg Gly	tat Tyr	t tg Leu	t t t Phe 240	ggc Gly	816
agc Ser	aac Asn	aga Arg	gcg Ala 245	gcg Ala	acg Thr	cct Pro	ttc Phe	tca Ser 250	gac Asp	tcg Ser	tgg Trp	tac Tyr	cat His 255	cca Pro	gcc Ala	864
tac Tyr	cct Pro	cct Pro 260	tcc Ser	cac His	tct Ser	ggg Gly	gcc Ala 265	tgg Trp	aac Asn	agt Ser	cgg Arg	gcc Ala 270	tac Tyr	tca Ser	ccc Pro	912
ctg Leu	ggt Gly 275	gga Gly	ggc Gly	gca Ala	ggg Gly	agc Ser 280	tat Tyr	tgt Cys	gca Ala	tcc Ser	tct Ser 285	aat Asn	gca Ala	gac Asp	tcg Ser	960
aga Arg 290	acc Thr	aga Arg	aca Thr	gca Ala	tca Ser 295	gga Gly	tat Tyr	gg t Gly	ggc Gly	acc Thr 300	aga Arg	aga Arg	cgg Arg	taa		1005
<21 <21 <21	1> 1 2> 1	8 334 PRT														
<21			musc	ulus												
	0>							_						_		
Met	Ala -30	Val	Ala	Ala	Val	Gly -25	Arg	Pro	Arg	Ala	Leu -20	Arg	Cys	Pro	Leu	
Leu -15	Leu	Leu	Leu	Ser	Leu -10	Leu	Leu	Val	Ala	Gly -5	Рго	Ala	Leu	Gly -1	Trp 1	

Asn Asp Pro Asp Arg Ile Leu Leu Arg Asp Val Lys Ala Leu Thr Leu



5 10 15

Tyr Ser Asp Arg Tyr Thr Thr Ser Arg Arg Leu Asp Pro Ile Pro Gln 20 30 Leu Lys Cys Val Gly Gly Thr Ala Gly Cys Glu Ala Tyr Thr Pro Arg 35 40 45 Val lle Gln Cys Gln Asn Lys Gly Trp Asp Gly Tyr Asp Val Gln Trp 50 65 Glu Cys Lys Thr Asp Leu Asp Ile Ala Tyr Lys Phe Gly Lys Thr Val Val Ser Cys Glu Gly Tyr Glu Ser Ser Glu Asp Gln Tyr Val Leu Arg 85 90 95 Gly Ser Cys Gly Leu Glu Tyr Asn Leu Asp Tyr Thr Glu Leu Gly Leu 100 110 Lys Lys Leu Lys Glu Ser Gly Lys His Gln Gly Phe Ser Asp Tyr Tyr 115 120 125 His Lys Leu Cys Ser Ser Asp Ser Cys Gly Phe Ile Thr Ile Ala Val 130 145 Leu Phe Val Leu Ala Phe Ala Val Tyr Lys Leu Phe Leu Ser Asp Gly Gln Gly Ser Pro Pro Tyr Ser Glu His Pro Pro Tyr Ser Glu His 175 Ser Gln Arg Phe Ala Ser Ala Ala Gly Ala Pro Pro Gly Phe Lys 180 185 190 Ser Glu Phe Thr Gly Pro Gln Asn Thr Gly Tyr Gly Ala Ser Ser Gly 195 205 Phe Gly Ser Ala Phe Gly Gly Gln Gly Tyr Gly Ser Ser Gly Pro Gly 210 225 Phe Trp Ser Gly Leu Gly Ala Gly Gly Leu Leu Gly Tyr Leu Phe Gly 230 235 Ser Asn Arg Ala Ala Thr Pro Phe Ser Asp Ser Trp Tyr His Pro Ala 245 250 255 15/51.

Tyr Pro Pro Ser His Ser Gly Ala Trp Asn Ser Arg Ala Tyr Ser Pro 260 265

Leu Gly Gly Gly Ala Gly Ser Tyr Cys Ala Ser Ser Asn Ala Asp Ser 275

<210><211><211><212><213> 213	9 1053 DNA Mus	muscu	ılus												
<220><221><221><222><222><223>	CDS (1).	. (108	50)							4					
<220><221><222><222><223>	sig_ (1).	pepti . (66)	ide												
<220> <221> <222> <223>	mat (67)	pepti ()	ide												
<400> atg ca Met Hi	c ctg	Leu	ctt Leu	gca Ala	gcc Ala	gcg Ala -15	ttc Phe	ggg Gly	cig Leu	ctg Leu	ctg Leu -10	ctg Leu	ctg Leu	ccg Pro	48
ccg cc Pro Pr	o Gly	gcc Ala	gta Val	gcc Ala -1	tcc Ser 1	cgg Arg	aag Lys	ccg Pro	acg Thr 5	atg Met	tgc Cys	cag Gin	aga Arg	tgc Cys 10	96
cgg ac Arg Th	g ctg ir Leu	gtg Val	gac Asp 15	aag Lys	t t c Phe	aac Asn	cag Gln	ggg Gly 20	atg Met	gcc Ala	aac Asn	acg Thr	gcc Ala 25	agg Arg	144
aag aa Lys As	t tto in Phe	ggt Gly 30	ggc Gly	ggc Gly	aac Asn	acg Thr	gcg Ala 35	tgg Trp	gaa Glu	gag Glu	aag Lys	acg Thr 40	ctg Leu	tct Ser	192
aag ta Lys Ty	ıc gaa r Glu 45	ttc Phe	agt Ser	gag Glu	aic Ile	cgg Arg 50	ctt Leu	ctg Leu	gag Glu	atc Ile	atg Met 55	gag Glu	ggt Gly	ctg Leu	240
tgt ga Cys As	sp Ser	agt Ser	gac Asp	ttt Phe	gag Glu 65	tgc Cys	aac Asn	caa Gln	ctc Leu	ttg Leu 70	gag Glu	cag Gln	cag Gln	gag Glu	288
gag ca Glu G 75	ng cta In Leu	gag Glu	gct Ala	tgg Trp 80	tgg Trp	cag Gln	aca Thr	ctg Leu	aag Lys 85	aag Lys	gag Glu	cac His	ccc Pro	aac Asn 90	336



cta	t 1 1	gag	tgg	ttc	tgt	gta	cac	aca	cig	aaa	gcg	tgc	tgt	ctt	cca	384
Leu	Phe	Ğlü	Trp	Phe 95	Cys	Val	His	Thr	Leu 100	Lys	Ālā	Cys	Cys	Leu 105	Pro	
ggc Gly	acc Thr	tac Tyr	ggg Gly 110	cca Pro	gac Asp	tgt Cys	caa Gin	aag Lys 115	tgc Cys	cag Gln	ggt Gly	ggg Gly	tcc Ser 120	gag Glu	agg Arg	432
cct Pro	tgc Cys	agc Ser 125	gga Gly	aac Asn	ggc Gly	tat Tyr	tgc Cys 130	agc Ser	gga Gly	gac Asp	ggc Gly	agc Ser 135	aga Arg	cag Gln	ggc Gly	480
gac Asp	ggg Gly 140	tcc Ser	tgc Cys	cag Gln	tgt Cys	cac His 145	aca Thr	ggc Gly	tac Tyr	aag Lys	gga Gly 150	cca Pro	ctg Leu	tgt Cys	at t Ile	528
gac Asp 155	tgc Cys	aca Thr	gac Asp	ggc Gly	ttc Phe 160	ttc Phe	agc Ser	ttg Leu	cag Gln	agg Arg 165	aac Asn	gag Glu	acc Thr	cac His	agc Ser 170	576
atc Ile	tgc Cys	tca Ser	gcc Ala	tgt Cys 175	gat Asp	gag Glu	tct Ser	tgc Cys	aag Lys 180	acc Thr	tgc Cys	tct Ser	ggt Gly	cca Pro 185	agc Ser	624
aac Asn	aaa Lys	gac Asp	tgt Cys 190	atc Ile	cag Gln	tgt Cys	gaa Glu	gtg Val 195	ggc Gly	tgg Trp	gca Ala	cgt Arg	gtg Val 200	gag Glu	ga t Asp	672
gcc Ala	tgt Cys	gtg Val 205	gat Asp	gtg Val	gat Asp	gag Glu	tgt Cys 210	gca Ala	gca Ala	gag Glu	aca Thr	tct Ser 215	ccg Pro	t gc Cys	agc Ser	720
gat Asp	ggc Gly 220	cag Gln	tac Tyr	tgt Cys	gag Glu	aat Asn 225	gtc Val	aac Asn	ggc Gly	tcg Ser	tac Tyr 230	aca Thr	tgt Cys	gaa Glu	gac Asp	768
tgt Cys 235	gat Asp	tct Ser	acc Thr	tgc Cys	gtg Val 240	ggc Gly	tgt Cys	aca Thr	gga Gly	aaa Lys 245	ggc Gly	cca Pro	gcc Ala	aac Asn	tgt Cys 250	816
aag Lys	gag Glu	tgt Cys	att Ile	gcc Ala 255	ggc Gly	tac Tyr	acc Thr	aag Lys	gag Glu 260	agt Ser	gga Gly	cag Gln	tgc Cys	aca Thr 265	ga t Asp	864
ata Ile	gat Asp	gaa Glu	tgc Cys 270	t ca Ser	cta Leu	gaa Glu	gaa Glu	aaa Lys 275	gcc Ala	tgt Cys	aag Lys	agg Arg	aaa Lys 280	aac Asn	gaa Glu	912
aac Asn	igc Cys	tac Tyr 285	Asn	gtt Val	ccg Pro	ggg Gly	agc Ser 290	Phe	gtg Val	tgc Cys	gtg Val	tgt Cys 295	ccg Pro	gaa Glu	ggc Gly	960
ttt Phe	gag Glu 300	gag Glu	aca Thr	gaa Glu	gac Asp	gct Ala 305	Cys	gtg Val	cag Gln	aca Thr	gca Ala 310	gaa Glu	ggc Gly	aaa Lys	gtc Val	1008
aca Thr 315	Glu	gaa Glu	aac Asn	ccc Pro	aca Thr 320	Gln	cca Pro	ccc Pro	tcc Ser	cgt Arg 325	Glu	ga t Asp	ttg Leu	tga		1053

<211> 350
<212> PRT
<213> Mus musculus

<400>

Met His Leu Leu Leu Ala Ala Ala Phe Gly Leu Leu Leu Leu Pro-20 -15 -10

Pro Pro Gly Ala Val Ala Ser Arg Lys Pro Thr Met Cys Gln Arg Cys -5 10

Arg Thr Leu Val Asp Lys Phe Asn Gln Gly Met Ala Asn Thr Ala Arg

Lys Asn Phe Gly Gly Gly Asn Thr Ala Trp Glu Glu Lys Thr Leu Ser

Lys Tyr Glu Phe Ser Glu IIe Arg Leu Leu Glu IIe Met Glu Gly Leu
45 55

Cys Asp Ser Ser Asp Phe Glu Cys Asn Gln Leu Leu Glu Gln Gln Glu 60 70

Glu Gln Leu Glu Ala Trp Trp Gln Thr Leu Lys Lys Glu His Pro Asn 75 85

Leu Phe Glu Trp Phe Cys Val His Thr Leu Lys Ala Cys Cys Leu Pro

Gly Thr Tyr Gly Pro Asp Cys Gln Lys Cys Gln Gly Gly Ser Glu Arg

Pro Cys Ser Gly Asn Gly Tyr Cys Ser Gly Asp Gly Ser Arg Gln Gly 135

Asp Gly Ser Cys Gln Cys His Thr Gly Tyr Lys Gly Pro Leu Cys Ile 140 145 150

Asp Cys Thr Asp Gly Phe Phe Ser Leu Gln Arg Asn Glu Thr His Ser 155 160 165

Ile Cys Ser Ala Cys Asp Glu Ser Cys Lys Thr Cys Ser Gly Pro Ser 175 180

Asn Lys Asp Cys Ile Gln Cys Glu Val Gly Trp Ala Arg Val Glu Asp 190 200



Ala Cys Val Asp Val Asp Glu Cys Ala Ala Glu Thr Ser Pro Cys Ser 215 Asp Gly Gln Tyr Cys Glu Asn Val Asn Gly Ser Tyr Thr Cys Glu Asp 220 230 Cys Asp Ser Thr Cys Val Gly Cys Thr Gly Lys Gly Pro Ala Asn Cys 235 240 250 Lys Glu Cys 11e Ala Gly Tyr Thr Lys Glu Ser Gly Gln Cys Thr Asp 265 Ile Asp Glu Cys Ser Leu Glu Glu Lys Ala Cys Lys Arg Lys Asn Glu 270 280 Asn Cys Tyr Asn Val Pro Gly Ser Phe Val Cys Val Cys Pro Glu Gly 285 295 Phe Glu Glu Thr Glu Asp Ala Cys Val Gln Thr Ala Glu Gly Lys Val 300 Thr Glu Glu Asn Pro Thr Gln Pro Pro Ser Arg Glu Asp Leu 315 11 1254 DNA Mus musculus CDS (1)...(1251)sig_peptide (1)..(99) mat_peptide (100)..() atg ccc ccg cgc cca gga cgc ctc ctc cag ccg ctg gcc ggg ctg ccg Met Pro Pro Arg Pro Gly Arg Leu Leu Gln Pro Leu Ala Gly Leu Pro -30 -25 -20 48 gcc ctg gcc acg ctc ctg ctg ctg ctc ggg gcg cgc aaa ggc gcc cgg Ala Leu Ala Thr Leu Leu Leu Leu Gly Ala Arg Lys Gly Ala Arg -15 -10 96 144 gcc cag gag gig gaa gcg gac agc ggg gic gag cag gac ccg cac gcc



	Gln I	Glu	Val	Glu	Ala 5	Asp	Ser	Gly	Val	Glu 10	Gln	Asp	Pro	His	Ala 15	
aag Lys	cac His	ctg Leu	tat Tyr	acg Thr 20	gcc Ala	gac Asp	atg Met	ttc Phe	acg Thr 25	cac His	ggg Gly	atc Ile	cag Gln	agc Ser 30	gcc Ala	192
gcg Ala	cac His	ttc Phe	gtc Val 35	atg Met	ttc Phe	ttc Phe	gcg Ala	ccc Pro 40	tgg Trp	tgt Cys	gga Gly	cac His	tgc Cys 45	cag Gln	cgg Arg	240
ctg Leu	cag Gln	cca Pro 50	act Thr	tgg Trp	aat Asn	gac Asp	ctg Leu 55	gga Gly	gac Asp	aag Lys	tac Tyr	aac Asn 60	agc Ser	atg Met	gag Glu	288
gat Asp	gcc Ala 65	aag Lys	gtc Val	tac Tyr	gtg Val	gcc Ala 70	aaa Lys	gtg Val	gac Asp	tgc Cys	acg Thr 75	gc t Ala	gat Asp	tcc Ser	gac Asp	336
gig Val 80	tgc Cys	tct Ser	gcc Ala	cag Gln	gga Gly 85	gtg Val	cga Arg	gga Gly	tac Tyr	ccc Pro 90	acc Thr	ctg Leu	aag Lys	t t t Phe	ttt Phe 95	384
aag Lys	cc t Pro	gga Gly	caa Gln	gaa Glu 100	gca Ala	gtg Val	aag Lys	tac Tyr	cag Gln 105	ggt Gly	cct Pro	aga Arg	gac Asp	llt Phe 110	gaa Glu	432
aca Thr	cig Leu	gaa Glu	aac Asn 115	tgg Trp	atg Met	ctg Leu	cag Gln	aca Thr 120	ctg Leu	aac Asn	gag Glu	gag Glu	cca Pro 125	gcc Ala	aca Thr	480
ccg Pro	gag Glu	ccg Pro 130	gaa Glu	gcg Ala	gaa Glu	cca Pro	ccc Pro 135	aga Arg	gcc Ala	cct Pro	gag Glu	ctc Leu 140	aaa Lys	cag Gln	ggg Gly	528
ttg Leu	tat Tyr 145	gag Glu	c t c Leu	tcg Ser	gcc Ala	aac Asn 150	aac Asn	ttt Phe	gag Glu	ctg Leu	cat His 155	gtt Val	tct Ser	caa Gln	ggc Gly	576
aac Asn 160	His	ttt Phe	atc Ile	aag Lys	ttc Phe 165	t t c Phe	gc t Ala	ccg Pro	tgg Trp	tgc Cys 170	ggt Gly	cac His	tgc Cys	aaa Lys	gct Ala 175	624
ctg Leu	gc t Ala	cca Pro	acc Thr	tgg Trp 180	gag Glu	cag Gln	ctg Leu	gc t Ala	ctg Leu 185	Gly	ctt Leu	gaa Glu	cat His	tct Ser 190	GIU	672
acc Thr	gic Val	aag Lys	att Ile 195	Gly	aag Lys	gtt Val	gac Asp	tgc Cys 200	Inr	cag Gln	cac His	tac Tyr	gct Ala 205	val	t gc Cys	720
tca Ser	gag Glu	cat His 210	Gln	gic Val	aga Arg	ggc Gly	tat Tyr 215	Pro	ac t Thr	ctg Leu	c t c Leu	tgg Trp 220	rne	cga Arg	gat Asp	768
ggc Gly	aag Lys 225	Lys	gig Val	gat Asp	cag Gln	tac Tyr 230	Lys	gga Gly	aag Lys	cgg Arg	gac Asp 235	Leu	gag Glu	tca Ser	ctg Leu	816
aga Arg 240	Asp	tat Tyr	gtg Val	cag Gln	tcc Ser 245	Gln	ctg Leu	cag Gln	ggt Gly	tca Ser 250	Glu	gca Ala	gc t Ala	ccg Pro	gag Glu 255	864



ac t Thr	gti Val	gag Glu	ccg Pro	tca Ser 260	gag Glu	gcc Ala	cca Pro	gtg Val	atg Met 265	gc t Ala	gci Ala	gag Glu	ccc Pro	acg Thr 270	ggt Gly	912
gac Asp	aag Lys	ggc Gly	act Thr 275	gtg Val	ctg Leu	gca Ala	ctc Leu	acc Thr 280	gag Glu	aag Lys	agc Ser	ttc Phe	gag Glu 285	gac Asp	act Thr	960
att Ile	gca Ala	cag Gln 290	ggg Gly	ata Ile	acc Thr	ttc Phe	gic Val 295	aag Lys	tic Phe	tat Tyr	gc t Ala	ccg Pro 300	tgg Trp	tgt Cys	ggc Gly	1008
cac His	tgt Cys 305	aag Lys	aat Asn	ctg Leu	gc t Ala	cct Pro 310	acc Thr	tgg Trp	gag Glu	gag Glu	ctc Leu 315	tct Ser	aaa Lys	aag Lys	gaa Glu	1056
ttc Phe 320	cca Pro	ggc Gly	t t g Leu	tca Ser	gat Asp 325	gtc Val	acc Thr	atc Ile	gca Ala	gaa Glu 330	gtg Val	gac Asp	tgc Cys	acc Thr	gct Ala 335	1104
gag Glu	cgc Arg	aa t As n	gtc Val	tgc Cys 340	agc Ser	aag Lys	tac Tyr	tcg Ser	gta Val 345	cga Arg	ggt Gly	tat Tyr	ccc Pro	acg Thr 350	ttg Leu	1152
ccg Pro	ctt Leu	t t c Phe	cga Arg 355	gga Gly	gg t Gly	gaa Glu	aaa Lys	gtg Val 360	gga Gly	gac Asp	cac His	aac Asn	gga Gly 365	ggt Gly	aga Arg	1200
gac Asp	c t c Leu	gac Asp 370	tcc Ser	tta Leu	cac His	agc Ser	ttt Phe 375	٧al	ctg Leu	cgc Arg	cag Gin	gca Ala 380	aag Lys	ga t Asp	gaa Glu	1248
cta Leu	t ag															1254

<210> 12 <211> 417

<212> PRT
<213> Mus musculus

<400> 12

Met Pro Pro Arg Pro Gly Arg Leu Leu Gln Pro Leu Ala Gly Leu Pro -25

Ala Leu Ala Thr Leu Leu Leu Leu Leu Gly Ala Arg Lys Gly Ala Arg -15

Ala Gln Glu Val Glu Ala Asp Ser Gly Val Glu Gln Asp Pro His Ala -1 1 1 15

Lys His Leu Tyr Thr Ala Asp Met Phe Thr His Gly Ile Gln Ser Ala 20

Ala His Phe Val Met Phe Phe Ala Pro Trp Cys Gly His Cys Gln Arg



35 40 45

Leu Gln Pro Thr Trp Asn Asp Leu Gly Asp Lys Tyr Asn Ser Met Glu 55 Asp Ala Lys Val Tyr Val Ala Lys Val Asp Cys Thr Ala Asp Ser Asp 65 70 75 Val Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu Lys Phe Phe 80 85 95 Lys Pro Gly Gln Glu Ala Val Lys Tyr Gln Gly Pro Arg Asp Phe Glu 100 110 Thr Leu Glu Asn Trp Met Leu Gln Thr Leu Asn Glu Glu Pro Ala Thr 125 Pro Glu Pro Glu Ala Glu Pro Pro Arg Ala Pro Glu Leu Lys Gln Gly 130 135 140 Leu Tyr Glu Leu Ser Ala Asn Asn Phe Glu Leu His Val Ser Gln Gly 145 Asn His Phe Ile Lys Phe Phe Ala Pro Trp Cys Gly His Cys Lys Ala 160 175 Leu Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Leu Gly Leu Glu His Ser Glu 180 185 190 Thr Val Lys Ile Gly Lys Val Asp Cys Thr Gln His Tyr Ala Val Cys 195 200 205 Ser Glu His Gln Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu Leu Trp Phe Arg Asp 210 220 Gly Lys Lys Val Asp Gln Tyr Lys Gly Lys Arg Asp Leu Glu Ser Leu 230 235 Arg Asp Tyr Val Gln Ser Gln Leu Gln Gly Ser Glu Ala Ala Pro Glu 240 255 Thr Val Glu Pro Ser Glu Ala Pro Val Met Ala Ala Glu Pro Thr Gly 260 265 270 Asp Lys Gly Thr Val Leu Ala Leu Thr Glu Lys Ser Phe Glu Asp Thr 275 280 285



Ile Ala Gln Gly Ile Thr Phe Val Lys Phe Tyr Ala Pro Trp Cys Gly 295 300

His Cys Lys Asn Leu Ala Pro Thr Trp Glu Glu Leu Ser Lys Lys Glu 305

Phe Pro Gly Leu Ser Asp Val Thr Ile Ala Glu Val Asp Cys Thr Ala 320 335

Glu Arg Asn Val Cys Ser Lys Tyr Ser Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu 340

Pro Leu Phe Arg Gly Gly Glu Lys Val Gly Asp His Asn Gly Gly Arg 365

Asp Leu Asp Ser Leu His Ser Phe Val Leu Arg Gln Ala Lys Asp Glu 370 380

Leu

<210> 13
<211> 843
<212> DNA
<213> Mus musculus

221> CDS 222> (1)..(840) 2223>

(221) sig_peptide (222) (1)..(99) (223)

<220>
<221> mat_peptide
<222> (100)..()
<223>

gcc ctg gcc acg ctc ctg ctg ctg ggg gcg cgc aaa ggc gcc cgg
Ala Leu Ala Thr Leu Leu Leu Leu Gly Ala Arg Lys Gly Ala Arg
-15 -10 -5

gcc cag gag gtg gaa gcg gac agc ggg gtc gag cag gac ccg cac gcc Ala Gln Glu Val Glu Ala Asp Ser Gly Val Glu Gln Asp Pro His Ala -1 1 5 10 15



cac His	ctg Leu	tat Tyr	acg Thr 20	gcc Ala	gac Asp	atg Met	t t c Phe	acg Thr 25	cac His	ggg Gly	atc Ile	cag Gln	agc Ser 30	gcc Ala		192
cac His	ttc Phe	gtc Val 35	atg Met	ttc Phe	ttc Phe	gcg Ala	ccc Pro 40	tgg Trp	tgt Cys	gga Gly	cac His	tgc Cys 45	cag Gln	cgg Arg		240
cag Gln	cca Pro 50	act Thr	tgg Trp	aat Asn	gac Asp	ctg Leu 55	gga Gly	gac Asp	aag Lys	tac Tyr	aac Asn 60	agc Ser	atg Met	gag Glu		288
gcc Ala 65	aag Lys	gtc Val	tac Tyr	gig Val	gcc Ala 70	aaa Lys	gtg Val	gac Asp	tgc Cys	acg Thr 75	gc t Al a	gat Asp	tcc Ser	gac Asp		336
t gc Cys	tct Ser	gcc Ala	cag Gln	gga Gly 85	gtg Val	cga Arg	gga Gly	tac Tyr	ccc Pro 90	acc Thr	ctg Leu	aag Lys	ttt Phe	ttt Phe 95		384
cct Pro	gga Gly	caa Gln	gaa Glu 100	gca Ala	gtg Val	aag Lys	tac Tyr	cag Gln 105	ggt Gly	cct Pro	aga Arg	gac Asp	ttt Phe 110	gaa Glu		432
cig Leu	gaa Glu	aac Asn 115	tgg Trp	atg Met	ctg Leu	cag Gln	aca Thr 120	cig Leu	aac Asn	gag Glu	gag Glu	cca Pro 125	gcc Ala	aca Thr		480
gag Glu	ccg Pro 130	gaa Glu	gcg Ala	gaa Glu	cca Pro	ccc Pro 135	aga Arg	gcc Ala	cct Pro	gag Glu	cic Leu 140	aaa Lys	cag Gln	ggg Gly		528
tat Tyr 145	gag Glu	ctc Leu	icg Ser	gcc Ala	aac Asn 150	aac Asn	ttt Phe	gag Glu	cig Leu	cat His 155	gtt Val	tct Ser	caa Gln	ggc Gly		576
His	t t t Phe	atc Ile	aag Lys	ttc Phe 165	t t c Phe	gc t Al a	ccg Pro	tgg Trp	tgc Cys 170	ggt Gly	cac His	tgc Cys	aaa Lys	gct Ala 175		624
gc t Ala	cca Pro	acc Thr	igg Trp 180	gag Glu	cag Gln	ctg Leu	gc t Ala	Leu	Gly	c t t Leu	gaa Glu	cat His	Ser	GIU		672
gic Val	aag Lys	Ile	Gly	aag Lys	gtt Val	gac Asp	Cys	acg Thr	cag Gln	cac His	tac Tyr	Ala	vai	tgc Cys		720
gag Glu	His	Gln	gic Val	aga Arg	ggc Gly	Туг	Pro	ac t Thr	cig Leu	ctc Leu	Trp	rne	cga Arg	gat Asp		768
Lys	Lys	gtg Val	ga t Asp	cag Gln	Туг	Lys	gga Gly	aag Lys	cgg Arg	Asp	Leu	gag Glu	tca Ser	ctg Leu		816
Asp	tat Tyr	gtg Val	cag Gln	Ser	GIn	c t g Leu	tag									843
	His cac His cac His cag GIn gcc Ala 65 tgc Cys ct Pro ctg Leu gag Glu tat Tyr 145 cac His gcla agg Glu tat Cyal gag Glu cac GIu gag Glu cac GIU gag GI	cac ttc his Phe cag cca Gln Pro 50 gcc aag Ala Lys 65 tgc tct Cys Ser cct gga Pro Glu gag ccg Glu Pro 130 tat gag Tyr Glu 145 cac ttt his Phe gct cca Ala Pro gtc aag Val Lys gag cat Clu tgag Tyr Glu 145 cac ttt his Phe gct cca Ala Pro gtc aag Lys agag cat Clu tgag Tyr Glu tat gag Tyr Glu tat Asp Tyr gag Cac tat Cac	His Leu Tyr cac tic gtc His Phe Val 35 cag cca act Gln Pro Thr 50 gcc aag gtc Ala Lys Val 65 tgc tct gcc Cys Ser Ala cct gga caa Pro Gly Gln ctg gaa aac Leu Glu Asn 115 gag ccg gaa Glu Pro Glu 130 tat gag ctc Tyr Glu Leu 145 cac ttt atc His Phe Ile gct caa acc Ala Pro Thr gtc aag att Lys Ile 195 gag cat cag Glu His Gln 210 aag aag gtg Lys Val gac tat gtg Asp Tyr Val	cac tic gtc atg His Phe Val Met 35 cag cca act tgg Gln Pro Thr Trp 50 gcc aag gtc tac Ala Lys Val Tyr 65 tgc tct gcc cag Cys Ser Ala Gln cct gga caa gaa Pro Gly Gln Glu 100 ctg gaa aac tgg Leu Glu Asn Trp 115 gag ccg gaa gcg Glu Pro Glu Ala 130 tat gag ctc tcg Glu Leu Ser 145 cac tit atc aag His Phe Ile Lys gct cca acc tgg Ala Pro Thr Trp 180 gtc aag att ggc Lys Ile Gly 195 gag cat cag gtc Glu His Gln Val 210 aag aag gtg gat Lys Val Asp gac tat gtg cag Asp Tyr Val Gln	cac tic gtc atg ttc His Phe Val Met Phe 35 cag cca act tgg aat Gln Pro Thr Trp Asn 50 gcc aag gtc tac gtg Ala Lys Val Tyr Val 65 tgc tct gcc cag gga Cys Ser Ala Gln Gly 85 cct gga caa gaa gca Pro Gly Gln Glu Ala 100 ctg gaa aac tgg atg Leu Glu Asn Trp Met 115 gag ccg gaa gcg gaa Glu Pro Glu Ala Glu 130 tat gag ctc tcg gcc Tyr Glu Leu Ser Ala 145 cac ttt atc aag ttc His Phe Ile Lys Phe 165 gct cca acc tgg gag Cyal Cac agg Cyal Cac acc tgg gag Cyal Cac acc tac gg gac acc acc gag Cyal Cyal Cac acc tac gg gac acc acc gag Cyal Cyal Cac acc tac gg gac acc acc gag Cyal Cyal Cac acc tac gag Cyal Cyal Cyal Cyal Cyal Cyal Cyal Cyal	cac tic gic atg tic tic His Phe Val Met Phe Phe 35 cag cca act tgg aat gac Gln Pro Thr Trp Asn Asp 50 gcc aag gic tac gig gcc Ala Lys Val Tyr Val Ala 65 ct gga caa gaa gca gig Cys Ser Ala Gln Gly Val 85 cct gga caa gaa gca gig Cys Ser Ala Gln Gly Val 85 cct gga caa gaa gca gig Cys Ser Ala Gln Gly Val 85 cct gga caa gaa gca gig Cys Gln Glu Ala Val 100 ctg gaa aac tgg atg ctg Leu Glu Asn Trp Met Leu 115 gag ccg gaa gcg gaa cca Glu Pro Glu Ala Glu Pro 130 tat gag ctc tcg gcc aac Tyr Glu Leu Ser Ala Asn 150 cac tit atc aag tic tic His Phe Ile Lys Phe Phe 165 gct cca acc tgg gag cag git Gln Gln Ser Gln Cys Val Asp Gln Yal Arg Gly 210 agag cat cag gic aga gcc aag git Glu His Gln Val Arg Gly 225 agac tat gtg cag tcc cag gac tat cag gtg cag tat cag tat ca	His Leu Tyr Thr Ala Asp Met 20 cac tic gic atg tic tic gcg His Phe Val Met Phe Phe Ala 35 cag cca act tgg aat gac ctg Gln Pro Thr Trp Asn Asp Leu 55 gcc aag gic tac gig gcc aaa Ala Lys Val Tyr Val Ala Lys 65 tgc tct gcc cag gga gtg cga Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg 85 cct gga caa gaa gca gtg aag Pro Gly Gln Glu Ala Val Lys 100 ctg gaa aac tgg atg ctg cag Leu Glu Asn Trp Met Leu Gln 115 gag ccg gaa gcg gaa cca ccc Glu Pro Glu Ala Glu Pro Pro 130 tat gag ctc tcg gcc aac aac aac Tyr Glu Leu Ser Ala Asn Asn 150 cac tit atc aag ttc ttc gct His Phe Ile Lys Phe Phe Ala 165 gct cca acc tgg gag gag cag ctg Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu 180 gtc aag att ggc aag gtt gac yal Lys Ile Gly Lys Val Asp 195 gag cat cag gtc aga ggc tat Gln Ser Gln Leu Gln Ser Gln Leu Gln Ser Gln Leu Gln Ser Gln Leu Cys Yal Asp Cln Ser Cys Yal Asp Cln Ser Cys Yal Asp Cln Ser Cys Yal Asp	His Leu Tyr Thr Ala Asp Met Phe 20 cac tic gic atg tic tic gcg ccc His Phe Val Met Phe Phe Ala Pro 40 cag cca act tgg aat gac ctg gga Gin Pro Thr Trp Asn Asp Leu Gly 55 gcc aag gic tac gig gcc aaa gtg Ala Lys Val 70 tgc tct gcc cag gga gtg cga gga Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly 85 cct gga caa gaa gca gtg aag tac Pro Gly Gln Glu Ala Val Lys Tyr 100 ctg gaa aac tgg atg ctg cag aca Leu Glu Asn Trp Met Leu Gln Thr 120 gag ccg gaa gcg gaa cca ccc aga Glu Pro Glu Ala Glu Pro Pro Arg 130 tat gag ctc tcg gcc aac acc tit tat gag ctc tic gcc aac acc tit Tyr Glu Leu Ser Ala Asn Asn Phe 145 cac tit atc aag tic tic gct ccg His Phe He Ala Pro 165 gct cca acc tgg gag cag ctg ctg ccc acc ccc Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Pro 165 gct cca acc tigg gag cag ctg ctg clu Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Pro 165 gct caa acc tgg gag cag ctg ccc acc ccc acc Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Pro 165 gct caa acc tgg gag cag ctg ctg ctg clu Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Pro 180 gag cat cag gic aga gcc tat cca acc acc acc acc acc acc acc a	His Leu Tyr Thr Ala Asp Met Phe Thr 20 cac tic gic atg tic tic gcg ccc tgg His Phe Val Met Phe Phe Ala Pro Trp 35 cag cca act tgg aat gac ctg gga gac Gin Pro Thr Trp Asn Asp Leu Gly Asp 55 gcc aag gic tac gig gcc aaa gtg gac Ala Lys Val Tyr Val Ala Lys Val Asp 65 tgc tct gcc cag gga gtg cga gga tac Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr 885 cct gga caa gaa gca gtg aag tac cag Pro Gly Gln Glu Ala Val Lys Tyr Gln 100 ctg gaa aac tgg atg ctg cag aca ctg Leu Glu Asn Trp Met Leu Gln Thr Leu 120 gag ccg gaa gcg gaa cca ccc aga gcc Glu Pro Glu Ala Glu Pro Pro Arg Ala 130 tat gag ctc icg gcc aac aac aac tit gag Tyr Glu Leu Ser Ala Asn Asn Phe Glu 145 cac tit atc aag tic tic gct ccg tgg His Phe Ile Lys Phe Phe Ala Pro Trp 165 gct cca acc igg gag cag gtg tac ctg acg acg ctg Ala Pro Thr 180 gct caa act tit atc aag tic tic gct ccg tgg Ala Pro Thr 185 gct caa act tigg aag gcg tat cac tig acg cac cac cac acc acc acc acc acc ac	His Leu Tyr Thr Ala Asp Met Phe Thr His 20 cac tic gtc atg tic tic gcg ccc tgg tgt His Phe Val Met Phe Phe Ala Pro Trp Cys 35 cag cca act tgg aat gac ctg gga gac aag Gln Pro Thr Trp Asn Asp Leu Gly Asp Lys 55 gcc aag gic tac gtg gcc aaa gtg gac tgc Ala Lys Val Tyr Val Ala Lys Val Asp Cys 70 tgc tct gcc cag gga gtg cga gga tac ccc Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro 85 cct gga caa gaa gca gtg aag tac cag ggt Pro Gly Gln Glu Ala Val Lys Tyr Gln Gly 105 ctg gaa aac tgg atg ctg cag aca ctg aac Leu Glu Asn Trp Met Leu Gln Thr Leu Asn 115 gag ccg gaa gcg gaa cca ccc aga gcc cct Glu Pro Glu Ala Glu Pro Pro Arg Ala Pro 130 tat gag ctc tcg gcc aac aca aca tit gag ctg Tyr Glu Leu Ser Ala Asn Asn Phe Glu Leu 145 cac tit atc aag ttc ttc gct ccg tgg tgc Tyr Glu Leu Ser Ala Asn Asn Phe Glu Leu 165 gct cca acc tgg gag cag cag ctg ctg ctg ggc aag ctg ctg ctg aca aca ctg aga ctg Ala Pro Trp Cys 165 gct caa acc tgg gag cag ctg ctg ctg gcc aac aca ctg aca	His Leu Tyr Thr Ala Asp Met Phe Thr His Gly 25 cac tic gic aig itc tic gcg ccc lgg tgi gga Mei Phe Phe Ala Pro Trp Cys Gly 35 cag cca act tgg aat gac cig gga gac aag tac Gln Pro Thr Trp Asn Asp Leu Gly Asp Lys Tyr 55 gcc aag gic tac gig gcc aaa gig gac igc acg Ala Lys Val Tyr Val Ala Lys Val Asp Cys Thr 70 tgc tct gcc cag gga gtg cga gga iac ccc acc Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro Thr S65 cct gga caa gaa gca gtg aag tac cag gga iac ccc acc Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro Thr 90 cti gga aac tigg atg ctg aag tac cag ggt cct Gln Glu Ala Val Lys Tyr Gln Gly Pro 100 cti gaa aac tigg atg ctg aag aca cig aac acg gil Asp Tyr Gln Glu Ala Glu Pro Pro Arg Ala Pro Glu 130 tat gag ccg gaa gcg gaa cca acc acc acc acc	His Leu Tyr Thr Ala Asp Met Phe Thr His Gly Ile cac tic gic aig tic tic gcg ccc tigg tgt gga cac His Phe Val Met Phe Phe Ala Pro Trp Cys Gly His agg cca act tigg aat gac ctg gga gac aag tac aac Gln Pro Thr Trp Asn Asp Leu Gly Asp Lys Tyr Asn 50 gcc aag gic tac gtg gcc aaa gtg gac tigc acg gct Ala Lys Val Tyr Val Ala Lys Val Asp Cys Thr Ala 75 tgc tct gcc cag gga gtg cga gga tac ccc acc ctg Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro Ctt gga caa gaa gca gtg aag tac cag ggt cct aga Pro Gly Gln Glu Ala Val Lys Tyr Gln Gly Pro Arg 100 ctg gaa aac tigg atg ctg cag aca ctg aac gag Leu Glu Asn Trp Met Leu Gln Thr Leu Asn Glu Glu 115 gag ccg gaa gcg gaa cca cca cct aga gcc Glu Pro Glu Ala Glu Pro Pro Arg Ala Pro Glu Leu 135 tat gag ctc ticg gcc aac aca ctt tig gag ctg cat Tyr Glu Leu Ser Ala Asn Asn Phe Glu Leu His Val 145 cac tit atc aag tic tic gct ccg gig tig ggt cac Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Pro Trp Cys Gly His 165 gct cca acc tigg gaa cag ctg gct cca gag ctc Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Clu 115 gag cat cag gtc aag gtt gac tig cca acg cac tac Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Clu 135 gct caa acc tig gaa gag cag ctg cca ctg gct cac Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Clu 135 gct caa acc tig gaa gag cag ctg cca ctg cac ctg Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Clu 136 gct caa acc tig gaa gag cag ctg cca ctg cac ctg Ala Pro Thr Trp Cys Gly His 165 gct caa acc tig gaa gag cag ctg ctg cac ctg Ala Pro Thr Trp Cys Gly His 165 gct caa acc tig gaa gag cag ctg ctg cac ctg Ala Pro Thr Trp Cys Gly His 170 gag cat caa gtc aag gct tac caa acc tig gac ctc Glu His Gln Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu Leu Trp 210 aag aag gtg gat caa tac aag gga aag cag cac tig Lys Lys Val Asp Gln Tyr Tyr Pro Thr Leu Leu Trp 220 aag aag tat tat gtg cag tcc cag ctg tag 335 aag ac tat gtg cag tcc cag ctg tag 325 aag ac tat gtg cag tcc cag ctg tag 325	Ala Lys Val Tyr Ala Asp Met Phe Thr His Gly His Cys Asp Val Met Phe Phe Ala Pro Trp Cys Gly His Cys Asp Cys Tyr Asn Ser So So So Ala Cys Val Asp Cys Tyr Asn Ser So So So Ala Lys Val Tyr Val Ala Lys Val Asp Cys Tyr Asn Ser So So So Ala Cys Val Tyr Val Ala Lys Val Asp Cys Tyr Asn Ser Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu Lys So Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu Lys Asp Cys Tyr Asn Ser Cys Tyr Asn So Cys Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu Lys So Cys Gly Ala Cys Tyr Asn Ser Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu Lys So Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu Lys So Cys Gly Gln Glu Ala Val Lys Tyr Glin Gly Pro Arg Asp Cys Tyr Asn Ser Cys Tyr Asn Ser Cys Tyr Asn Ser Cys Tyr Glin Gly Asp Cys Tyr Asn Ser Cys Cys Cys Cys Ala Glu Ala Val Lys Tyr Glin Gly Pro Arg Asp Cys Tyr Cys Gly Glin Gly Pro Arg Asp Cys Tyr Cys Gly Glin Gly Pro Arg Asp Cys Tyr Cys Gly Glin Gly Pro Arg Asp Cys Tyr Cys Gly His Cys Cys Cys Cys Ala Asp Cys Tyr Glin Glin Gly Pro Arg Asp Cys Tyr Glin Glin Gly Pro Cys Gly His Cys Cys Cys Cys Cys Asp Cys Thr Glin His Tyr Ala Cys	His Leu Tyr Thr Ala Asp Met Phe Thr His Gly 11e Gin Ser Ris Phe Val Met Phe Phe Ala Pro Trp Cys Gly His Cys Gln As San Asp Leu Gly Asp Lys Tyr Asn Ser Met So	cac tite gic atg tite tite geg ccc tigg tigt gga cac tige cag gag Gin Arg 40 cag cca act tigg aat gac clig gga gac aag tac aac agc atg gag Gin Arg 50 gcc aag gic tac gig gcc aaa gig gac tige acg gct gat tiet gac het by a law for a	His Leu Tyr Thr Ala Asp Met Phe Thr His Gly 11e Gln Ser Ala 20 cac titc gic alg lic tic gcg ccc lgg tgi gga cac tgc cag cgg His Phe Val Met Phe Phe Ala Pro Trp Cys Gly His Cys Gln Arg 35 cag cca act tgg aat gac ctg gga gac aag tac ac ac agc alg gag Gln Pro Thr Trp Asn Asp Leu Gly Asp Lys Tyr Asn Ser Met Glu 50 gcc aag gic tac gig gcc aaa gig gac igc acg ggt gac gac gac gat lcc gac Ala Lys Val Tyr Val Ala Lys Val Asp Cys Thr Ala Asp Ser Asp 65 tgc tct gcc cag gga gig cga gga lac ccc acg gga itt tit gcc ctg gac aca aga gag gig ga lac ccc acg gga gig ty Tyr Pro Thr Leu Lys Phe Phe Phe Phe Ala Pro Gly Gln Glu Ala Val Lys Tyr Gln Gly Pro Arg Asp Phe Glu 110 ctg gaa aac tgg atg ctg cag ac ctg acg gga ctg acg gac cca gac lit gaa Pro Gly Asn Trp Met Leu Gln Thr Leu Asn Glu Glu Pro Ala Thr 125 gag ccg gaa gcg gaa cca ccc acc acc acc



<211> 280
<212> PRT
<213> Mus musculus

<400> 14

Met Pro Pro Arg Pro Gly Arg Leu Leu Gln Pro Leu Ala Gly Leu Pro
-20 -20

Ala Leu Ala Thr Leu Leu Leu Leu Gly Ala Arg Lys Gly Ala Arg
-15 -5

Ala Gln Glu Val Glu Ala Asp Ser Gly Val Glu Gln Asp Pro His Ala -1 1 5 10 15

Lys His Leu Tyr Thr Ala Asp Met Phe Thr His Gly Ile Gln Ser Ala 20 25 30

Ala His Phe Val Met Phe Phe Ala Pro Trp Cys Gly His Cys Gln Arg
45

Leu Gln Pro Thr Trp Asn Asp Leu Gly Asp Lys Tyr Asn Ser Met Glu

Asp Ala Lys Val Tyr Val Ala Lys Val Asp Cys Thr Ala Asp Ser Asp 65 70 75

Val Cys Ser Ala Gln Gly Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu Lys Phe Phe 80 95

Lys Pro Gly Gln Glu Ala Val Lys Tyr Gln Gly Pro Arg Asp Phe Glu 100 105 110

Thr Leu Glu Asn Trp Met Leu Gln Thr Leu Asn Glu Glu Pro Ala Thr 120 125

Pro Glu Pro Glu Ala Glu Pro Pro Arg Ala Pro Glu Leu Lys Gln Gly 130 135

Leu Tyr Glu Leu Ser Ala Asn Asn Phe Glu Leu His Val Ser Gln Gly 145

Asn His Phe Ile Lys Phe Phe Ala Pro Trp Cys Gly His Cys Lys Ala 160 165 170 175

Leu Ala Pro Thr Trp Glu Gln Leu Ala Leu Gly Leu Glu His Ser Glu 180 185 190



Thr Val Lys Ile Gly Lys Val Asp Cys Thr Gln His Tyr Ala Val Cys 200 205

Ser Glu His Gln Val Arg Gly Tyr Pro Thr Leu Leu Trp Phe Arg Asp 210 215

Gly Lys Lys Val Asp Gln Tyr Lys Gly Lys Arg Asp Leu Glu Ser Leu 225 235

Arg Asp Tyr Val Gln Ser Gln Leu 240 245

<210>	15
$\langle 211 \rangle$	1269
2010	DATA

<212> DNA <213> Mus musculus

<220> <221> CDS <222> (1)..(1266)

<220> <221> sig_peptide <222> (1)..(63)

<220>
<221> mat_peptide
<222> (64)...0

400> 15
aig cgt gcg ggc cgg tgt gcc gcg gcg cig ctg ctg ctg cta ctg agc
Met Arg Ala Gly Arg Cys Ala Ala Ala Leu Leu Leu Leu Leu Leu Ser
-20 -15 -10
48

ggc gcg ggg cgc gcg atc ggc tcc gag gac atc gtg gta ggc tgc ggg Gly Ala Gly Arg Ala Ile Gly Ser Glu Asp Ile Val Val Gly Cys Gly -5 5 10

ggt tic gtg aag tcg gac gtg gag atc aac tac tcg ctc atc gag ata Gly Phe Val Lys Ser Asp Val Glu Ile Asn Tyr Ser Leu Ile Glu Ile 15 20 25

aag tia tac acc aag cat ggg act tig aaa tat cag acg gac tgt gct Lys Leu Tyr Thr Lys His Gly Thr Leu Lys Tyr Gln Thr Asp Cys Ala 30 35

cct aac aac ggc tac ttt atg atc ccc ttg tat gat aag ggg gat ttc
Pro Asn Asn Gly Tyr Phe Met Ile Pro Leu Tyr Asp Lys Gly Asp Phe
45 50 55

atc ctg aag atc gaa cct cct ctg ggc tgg agt ttt gag cca acc aac Ile Leu Lys Ile Glu Pro Pro Leu Gly Trp Ser Phe Glu Pro Thr Asn 60 70 75

gtg gag ctg cga gtg gat ggt gtg agc gac atc tgc acg aag ggc ggg 336



Val Gl	u Leu	Arg	Val 80	Asp	Gly	Val	Ser	Asp 85	lle	Cys	Thr	Lys	Gly 90	Gly	
gac at Asp Il	c aac e Asn	ttc Phe 95	ctg Leu	ttc Phe	acc Thr	ggc Gly	ttc Phe 100	tct Ser	gig Val	aat Asn	ggc Gly	aag Lys 105	gtc Val	ctc Leu	384
agc aa Ser Ly	ia ggg vs Gly 110	cag Gln	ccc Pro	ctg Leu	ggc Gly	cca Pro 115	gca Ala	gga Gly	gi i Val	cag Gln	gta Val 120	tcc Ser	cig Leu	aga Arg	432
agc ac Ser Th 12	ır Gly	gci Ala	gac Asp	icg Ser	aag Lys 130	atc Ile	cag Gln	ici Ser	aca Thr	gtc Val 135	acg Thr	cag Gln	cct Pro	ggc Gly	480
gga aa Gly Ly 140	ng itt vs Phe	gcg Ala	ttt Phe	ttc Phe 145	aaa Lys	gtt Val	ctt Leu	cct Pro	gga Gly 150	ga t Asp	tat Tyr	gaa Glu	atc Ile	ctt Leu 155	528
gca ac Ala Th	t cac ir His	ccg Pro	acc Thr 160	tgg Trp	gcg Ala	cig Leu	aag Lys	gag Glu 165	gca Ala	agt Ser	acc Thr	acg Thr	gig Val 170	cgt Arg	576
gtg ac Val Th	eg aac ir Asn	tcg Ser 175	aat Asn	gc t Ala	aac Asn	gca Ala	gct Ala 180	gg t Gly	ccc Pro	ctc Leu	ata Ile	gig Val 185	gc t Ala	ggc Gly	624
tat aa Tyr As	at gtg sn Val 190	Ser	ggc Gly	ici Ser	gtc Val	cgc Arg 195	agt Ser	gac Asp	ggg Gly	gag Glu	ccc Pro 200	atg Met	aaa Lys	ggg Gly	672
gig aa Val Ly 20	ys Phe	ctt Leu	cic Leu	ttt Phe	tct Ser 210	tct Ser	tta Leu	gtg Val	aac Asn	aaa Lys 215	gag Glu	ga t Asp	gtc Val	ctg Leu	720
ggc tg Gly Cy 220	gc aat ys Asn	gtg Val	tcc Ser	cca Pro 225	gig Val	tcc Ser	ggg Gly	ttc Phe	cag Gln 230	Pro	cca Pro	gat Asp	gag Glu	agc Ser 235	768
ctg gt Leu Va	tt tat al Tyr	cig Leu	tgc Cys 240	tat Tyr	gcg Ala	gtc Val	t c c Ser	aaa Lys 245	gaa Glu	gac Asp	ggc Gly	cca Pro	t t t Phe 250	tct Ser	816
tic to Phe Ty	at tcc yr Ser	t tg Leu 255	ccg Pro	agt Ser	ggg Gly	ggc Gly	tac Tyr 260	ac t Thr	gig Val	gtg Val	ccc Pro	ttc Phe 265	tac Tyr	cga Arg	864
gga ga Gly G	aa agg lu Arg 270	: Ile	acc Thr	ttc Phe	gac Asp	gtg Val 275	gcg Ala	ccc Pro	tcc Ser	cgg Arg	ctt Leu 280	ASP	lic Phe	acg Thr	912
Val G	ag cac lu His 85	ggc Gly	agc Ser	cig Leu	aga Arg 290	atc Ile	gag Glu	cci Pro	gta Val	tic Phe 295	HIS	gtc Val	atg Met	ggc Gly	960
tic to Phe So 300	ct gtc er Val	acc Thr	ggg Gly	aga Arg 305	Val	t t g Leu	aat Asn	gga Gly	cct Pro 310	Asp	gga Gly	gaa Glu	ggc Gly	gtc Val 315	1008
ccg ga Pro G	ag gct lu Ala	gig Val	gic Val 320	Thr	c t g Leu	aac Asn	aac Asn	cag Gln 325	He	aaa Lys	gtc Val	aaa Lys	acg Thr 330	Lys	1056



gcc Ala	gac Asp	ggc Gly	tcc Ser 335	t t c Phe	cgc Arg	ctg Leu	gag Glu	aac Asn 340	ata He	acg Thr	aca Thr	ggg Gly	aca Thr 345	lac Tyr	acc Thr	110	4
atc Ile	cac His	gct Ala 350	cag Gln	aag Lys	gag Glu	cac His	ctc Leu 355	tac Tyr	ttc Phe	gag Glu	atg Met	gtc Val 360	acc Thr	atc Ile	aaa Lys	115	2
att Ile	gcc Ala 365	ccc Pro	aat Asn	acc Thr	cca Pro	cag Gin 370	ctg Leu	gc t Ala	gac Asp	ctc Leu	atc Ile 375	gct Ala	aca Thr	ggg Gly	ctt Leu	120	0
ctc Leu 380	cct Pro	gca Ala	ggt Gly	tca Ser	gca Ala 385	tct Ser	gtg Val	gtc Val	aga Arg	tcg Ser 390	cca Pro	tcg Ser	tcc Ser	gc t Ala	ccc Pro 395	124	8
ccg Pro	aca Thr	cca Pro	tca Ser	agc Ser 400	aga Arg	lga										126	9
<210 <21 <21 <21 <21	 	16 122 PRT Mus 1	nusci	ulus													
<401)> :	16															
Met	Arg -20	Ala	Gly	Arg	Cys	Ala -15	Ala	Ala	Leu	Leu	Leu -10	Leu	Leu	Leu	Ser		
Gly -5	Ala	Gly	Arg	Ala -l	I i e i	Gly	Ser	Glu	Asp 5	lle	Val	Val	Gly	Cys 10	Gly		
Gly	Phe	Val	Lys 15	Ser	Asp	Val	Glu	11e 20	Asn	Tyr	Ser	Leu	Ile 25	Glu	Ile		
Lys	Leu	Tyr 30	Thr	Lys	His	Gly	Thr 35	Leu	Lys	Tyr	Gln	Thr 40	Asp	Cys	Ala		
Pro	Asn 45	Asn	Gly	Tyr	Phe	Me t 50	Ile	Pro	Leu	Tyr	Asp 55	Lys	Gly	Asp	Phe		
Ile 60	Leu	Lys	Ile	Glu	Pro 65	Pro	Leu	Gly	Trp	Ser 70	Phe	Glu	Pro	Thr	Asn 75		
Val	Glu	Leu	Arg	Va 1 80	Asp	Gly	Val	Ser	Asp 85	Ile	Cys	Thr	Lys	Gly 90	Gly		
Asp	He	Asn	Phe 95	Leu	Phe	Thr	Gly	Phe 100		Val	Asn	Gly	Lys 105	Val	Leu		
Ser	Lys	Gly	Gin	Pro	Leu	Gly	Pro	Ala	Gly	Val	Gln	Val	Ser	Leu	Arg		



110 115 120

Ser Thr Gly Ala Asp Ser Lys IIe Gln Ser Thr Val Thr Gln Pro Gly 125 135 Gly Lys Phe Ala Phe Phe Lys Val Leu Pro Gly Asp Tyr Glu Ile Leu 140 145 150 155 Ala Thr His Pro Thr Trp Ala Leu Lys Glu Ala Ser Thr Thr Val Arg 160 170 Val Thr Asn Ser Asn Ala Asn Ala Gly Pro Leu Ile Val Ala Gly
180 185 Tyr Asn Val Ser Gly Ser Val Arg Ser Asp Gly Glu Pro Met Lys Gly 190 200 Val Lys Phe Leu Leu Phe Ser Ser Leu Val Asn Lys Glu Asp Val Leu 205 Gly Cys Asn Val Ser Pro Val Ser Gly Phe Gln Pro Pro Asp Glu Ser 220 230 235 Leu Val Tyr Leu Cys Tyr Ala Val Ser Lys Glu Asp Gly Pro Phe Ser 245 250 Phe Tyr Ser Leu Pro Ser Gly Gly Tyr Thr Val Val Pro Phe Tyr Arg 265 Gly Glu Arg Ile Thr Phe Asp Val Ala Pro Ser Arg Leu Asp Phe Thr Val Glu His Gly Ser Leu Arg Ile Glu Pro Val Phe His Val Met Gly 285 295 Phe Ser Val Thr Gly Arg Val Leu Asn Gly Pro Asp Gly Glu Gly Val 300 310 Pro Glu Ala Val Val Thr Leu Asn Asn Gln Ile Lys Val Lys Thr Lys 320 325 Ala Asp Gly Ser Phe Arg Leu Glu Asn Ile Thr Thr Gly Thr Tyr Thr 335 Ile His Ala Gln Lys Glu His Leu Tyr Phe Glu Met Val Thr Ile Lys 350 360



lle Ala Pro Asn Thr Pro Gln Leu Ala Asp Leu Ile Ala Thr Gly Leu 365

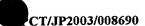
Leu Pro Ala Gly Ser Ala Ser Val Val Arg Ser Pro Ser Ser Ala Pro 380 395

Pro Thr Pro Ser Ser Arg 400

\$\\\ 210\\\ 211\\\\ 212\\\\ 213\\\\\\\\\\\\\\\\\	17 531 DNA Mus m	ıuscu	lus												
<220><221><222><222><223>	CDS (1)	(528)												
<220> <221> <222> <223>	sig_r (1)	epti (81)	de												
<220> <221> <222> <223>	mat_r (82).		de												
<400> atg gc Met Al	a gcg	agc Ser	acg Thr	gac Asp	ata Ile	gct Ala -20	ggg Gly	cig Leu	gag Glu	gag Glu	agc Ser -15	ttc Phe	cgg Arg	aag Lys	48
ttt gc Phe Al -1	a Ile	cat His	ggc Gly	gac Asp	ccc Pro -5	aag Lys	gcc Ala	agc Ser	ggg Gly -1	caa Gln 1	gag Glu	atg Met	aat Asn	ggc Gly 5	96
aag aa Lys As	c tgg n Trp	gcc Ala	aag Lys 10	ctg Leu	tgc Cys	aag Lys	gac Asp	tgt Cys 15	aag Lys	gig Val	gcc Ala	gac Asp	gga Gly 20	aag Lys	144
gcc gt Ala Va	a acg i Thr	ggc Gly 25	acc Thr	gac Asp	gtc Val	gac Asp	atc Ile 30	gtc Val	ttc Phe	tcc Ser	aaa Lys	gtc Val 35	aag Lys	gcg Ala	192
aaa to Lys Se	t gct r Ala 40	aga Arg	gta Val	atc Ile	aac Asn	tat Tyr 45	gag Glu	gag Glu	ttc Phe	aag Lys	aag Lys 50	gcc Ala	ctg Leu	gaa Glu	240
gag ct Glu Le 55	u Ala	act Thr	aag Lys	cgg Arg	ttc Phe 60	aag Lys	ggg Gly	aag Lys	tcc Ser	aag Lys 65	gag Glu	gag Glu	gcc Ala	ttt Phe	288
gat go Asp Al 70	c atc a Ile	t gc Cys	cag Gln	ctg Leu 75	ata Ile	gcg Ala	ggc Gly	aag Lys	gaa Glu 80	ccg Pro	gcc Ala	aac Asn	att Ile	ggc Gly 85	336



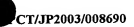
gic Val	acc Thr	aaa Lys	gc t Ala	aaa Lys 90	acg Thr	gg t Gly	gg t Gly	gc t Ala	gig Val 95	gac Asp	cgg Arg	cig Leu	acg Thr	gac Asp 100	acc Thr	384
agt Ser	aag Lys	tat Tyr	acg Thr 105	ggc Gly	tcc Ser	cac His	aaa Lys	gaa Glu 110	cgc Arg	ttt Phe	gat Asp	gag Glu	agc Ser 115	ggc Gly	aag Lys	432
gga Gly	aag Lys	ggc Gly 120	atc Ile	gct Ala	gga Gly	cgg Arg	cag Gln 125	gac Asp	atc Ile	ctg Leu	gac Asp	gac Asp 130	agt Ser	ggc Gly	tac Tyr	480
gtg Val	agt Ser 135	gcc Ala	tac Tyr	aaa Lys	aac Asn	gca Ala 140	ggc Gly	acc Thr	tat Tyr	gac Asp	gcc Ala 145	aag Lys	gtg Val	aag Lys	aag Lys	528
tga																531
<210 <211 <211 <211	1> 2> 1	18 176 PRT Mus 1	musci	ılus												
<40	0>	18														
Met	Ala	Ala -25	Ser	Thr	Asp	Ile	Ala -20	Gly	Leu	Glu	Glu	Ser -15	Phe	Arg	Lys	
Phe	Ala -10	Ile	His	Gly	Asp	Pro -5	Lys	Ala	Ser	Gly -1	Gln 1	Glu	Met	Asn	Gly 5	
Lys	Asn	Trp	Ala	Lys 10	Leu	Cys	Lys	Asp	Cys 15	Lys	Val	Ala	Asp	Gly 20	Lys	
Ala	Val	Thr	Gly 25	Thr	Asp	Val	Asp	11e 30	Val	Phe	Ser	Lys	Val 35	Lys	Ala	
Lys	Ser	Ala 40	Arg	Val	Ile	Asn	Tyr 45	Glu	Glu	Phe	Lys	Lys 50	Ala	Leu	Glu	
Glu	Leu 55	Ala	Thr	Lys	Arg	Phe 60	Lys	Gly	Lys	Ser	Lys 65	Glu	Glu	Ala	Phe	
Asp 70	Ala	Ile	Cys	Gln	Leu 75	lle	Ala	Gly	Lys	Glu 80	Pro	Ala	Asn	Ile	Gly 85	
Val	Thr	Lys	Ala	Lys 90	Thr	Gly	Gly	Ala	Va 1 95	Asp	Arg	Leu	Thr	Asp 100	Thr	
Ser	Lys	Tyr	Thr 105	Gly	Ser	His	Lys	Glu 110	Arg	Phe	Asp	Glu	Ser 115	Gly	Lys	



Gly Lys Gly 11e Ala Gly Arg Gln Asp 11e Leu Asp Asp Ser Gly Tyr 125

Val Ser Ala Tyr Lys Asn Ala Gly Thr Tyr Asp Ala Lys Val Lys Lys 135

<pre><210> 19 <211> 588 <212> DNA <213> Mus musculus</pre>	
<220> <221> CDS <222> (1) (585) <223>	
<pre><220> <221> sig_peptide <222> (1) (51) <223></pre>	
<220> <221> mat_peptide <222> (52)() <223>	
<pre><400> 19 atg gct tca gga tgg ttt tac ctg tc Met Ala Ser Gly Trp Phe Tyr Leu Se -15</pre>	cc tgc atg gtg ctg gga tcg ctg 48 er Cys Met Val Leu Gly Ser Leu -5
gga tcg atg tgc atc ctc ttc act gc Gly Ser Met Cys Ile Leu Phe Thr Al -1 1	cc tac tgg atg cag tac tgg cgc 96 la Tyr Trp Met Gln Tyr Trp Arg 10 15
ggt ggc tit gcc tgg gat ggc acg gt Gly Gly Phe Ala Trp Asp Gly Thr Va 20	tg ctc atg ttt aac tgg cac cca 144 al Leu Met Phe Asn Trp His Pro 25
gtg ctc atg gtt gcc ggc atg gtg gt Val Leu Met Val Ala Gly Met Val Va 35	al Leu lyr Gly Ala Ala Ser Leu
gig tac cgc cig cct tca tcg tgg gi Val Tyr Arg Leu Pro Ser Ser Trp Va 50 55	tg ggg ccc agg ctg ccc tgg aaa 240 al Gly Pro Arg Leu Pro Trp Lys 60
gtt ctc cat gca gca ctg cac ctg ct Val Leu His Ala Ala Leu His Leu Le 65 70	tg gcc ttc acc tgc act gtg gtg 288 eu Ala Phe Thr Cys Thr Val Val 75
ggg cig att gcc gtc tit cgg tit ca Gly Leu lle Ala Val Phe Arg Phe Hi 80 85	ac aac cac tcg aga atc gca cac 336 is Asn His Ser Arg Ile Ala His 90 95
ctc tac tcc ctg cac agc tgg ctg gg Leu Tyr Ser Leu His Ser Trp Leu G 100	gt atc acc act gta gtc ctc ttc 384 ly Ile Thr Thr Val Val Leu Phe 105 110
gcc tgc cag tgg ttc ctg ggc ttt g	ct gtc ttc ctc ctg ccc tgg gca 432



Ala Cys Gln Trp Phe Leu Gly Phe Ala Val Phe Leu Leu Pro Trp A	la
tcc cag tgg ctg cga agc ctc ctg aaa cct ctg cat gta ttc ttt g Ser Gln Trp Leu Arg Ser Leu Leu Lys Pro Leu His Val Phe Phe G 130 135 140	ga 480 Sly
gcc tgc atc ctt tcc ctg tcc atc aca tct gtt att tcc ggc atc a Ala Cys Ile Leu Ser Leu Ser Ile Thr Ser Val Ile Ser Gly Ile A 145 150 155	aat 528 Asn
gag aag cii itc iii gii iig aaa aai gcc acc aag ccc cia cic c Glu Lys Leu Phe Phe Val Leu Lys Asn Ala Thr Lys Pro Leu Leu G	ag 576 31n 375
cct gcc tgg tga Pro Ala Trp	588
<pre> <210> 20 <211> 195 <212> PRT <213> Mus musculus </pre>	
<400> 20	
Met Ala Ser Gly Trp Phe Tyr Leu Ser Cys Met Val Leu Gly Ser L -15 -5	Leu
Gly Ser Met Cys Ile Leu Phe Thr Ala Tyr Trp Met Gln Tyr Trp A	Arg 15
Gly Gly Phe Ala Trp Asp Gly Thr Val Leu Met Phe Asn Trp His F	Pro
Val Leu Met Val Ala Gly Met Val Val Leu Tyr Gly Ala Ala Ser I 35 40	Leu
Val Tyr Arg Leu Pro Ser Ser Trp Val Gly Pro Arg Leu Pro Trp I	Lys
Val Leu His Ala Ala Leu His Leu Leu Ala Phe Thr Cys Thr Val V	Val
Gly Leu Ile Ala Val Phe Arg Phe His Asn His Ser Arg Ile Ala I 80 85	His 95
Leu Tyr Ser Leu His Ser Trp Leu Gly Ile Thr Thr Val Val Leu 110	Phe
Ala Cys Gln Trp Phe Leu Gly Phe Ala Val Phe Leu Leu Pro Trp 1115	Ala



Ser Gln Trp Leu Arg Ser Leu Leu Lys Pro Leu His Val Phe Phe Gly 135

Ala Cys Ile Leu Ser Leu Ser Ile Thr Ser Val Ile Ser Gly Ile Asn 145

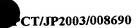
Glu Lys Leu Phe Phe Val Leu Lys Asn Ala Thr Lys Pro Leu Leu Gln 160 165 170 175

Pro Ala Trp

\$\\\ \text{210} & 21 \\ \text{211} & 3147 \\ \text{212} & DNA \\ \text{213} & Mus musculus \end{array}\$	
⟨220⟩ ⟨221⟩ CDS ⟨222⟩ (1) (3144) ⟨223⟩	
<pre> <220> <221> sig_peptide <222> (1) (147) <223></pre>	
<pre> <220> <221> mat_peptide <222> (148)() <223></pre>	
<400> 21 atg gag aag aga ctg gga gtc aag cca agt ccc gct tcc tgg gtt ttg Met Glu Lys Arg Leu Gly Val Lys Pro Ser Pro Ala Ser Trp Val Leu -45 -40 -35	48
cca gga tat tgt tgg cag aca tca gtg aag ctg ccg aga agc ctg tac Pro Gly Tyr Cys Trp Gln Thr Ser Val Lys Leu Pro Arg Ser Leu Tyr -30 -25 -20	96
ctg ctt tac agt ttc ttc tgc ttc agc gtt ctg tgg ttg tca aca gat Leu Leu Tyr Ser Phe Phe Cys Phe Ser Val Leu Trp Leu Ser Thr Asp -15 -5	144
gct gat gag agc aga tgc caa cag ggg aag aca ctt tat gga gct ggc Ala Asp Glu Ser Arg Cys Gln Gln Gly Lys Thr Leu Tyr Gly Ala Gly -1 1 5 15	192
tig aga act gag gga gaa aat cac ctc cgg cti cti gca gga agc cig Leu Arg Thr Glu Gly Glu Asn His Leu Arg Leu Leu Ala Gly Ser Leu 20 25 30	240
cct tic cac gcc tgt cgg gct gcc tgc tgc cgg gac tct gcc tgc cac Pro Phe His Ala Cys Arg Ala Ala Cys Cys Arg Asp Ser Ala Cys His 35 40	288



gc t Ala	cta Leu	tgg Trp 50	tgg Trp	ctg Leu	gaa Glu	ggg Gly	atg Mei 55	tgc Cys	ttt Phe	cag Gln	gc t Ala	gac Asp 60	tgc Cys	agc Ser	aag Lys	336
ccc Pro	cag Gln 65	agc Ser	tgc Cys	cag Gln	cct Pro	ttt Phe 70	agg Arg	aca Thr	gac Asp	tct Ser	tcc Ser 75	aa t As n	tcc Ser	aig Mei	ctg Leu	384
atc Ile 80	att Ile	tit Phe	caa Gln	aaa Lys	tcc Ser 85	caa Gln	ac t Thr	aca Thr	gat Asp	gat Asp 90	t tg Leu	ggc Gly	ctt Leu	ctg Leu	cci Pro 95	432
gaa Glu	ga t Asp	ga t Asp	gaa Glu	cca Pro 100	cat His	ctt Leu	ctg Leu	agg Arg	cta Leu 105	ggc Gly	tgg Trp	ggc Gly	agg Arg	aca Thr 110	tcg Ser	480
tgg Trp	agg Arg	agg Arg	cag Gln 115	agc Ser	ctt Leu	ctt Leu	ggg Gly	gct Ala 120	ccc Pro	ctc Leu	acc Thr	ctt Leu	tct Ser 125	gta Val	ccc Pro	528
tct Ser	agt Ser	cac His 130	cac His	cag Gln	agc Ser	tta Leu	ctc Leu 135	agg Arg	ga t Asp	cgg Arg	cag Gln	aag Lys 140	aga Arg	gat Asp	ctc Leu	576
agt Ser	gtg Val 145	gta Val	cct Pro	aca Thr	cat His	gga Gly 150	gcg Ala	atg Met	cag Gln	cat His	tct Ser 155	aaa Lys	gtg Val	aat Asn	cac His	624
tcc Ser 160	gag Glu	gaa Glu	gca Ala	ggt Gly	gct Ala 165	ctg Leu	agt Ser	ccc Pro	acc Thr	tct Ser 170	gca Ala	gag Glu	gtc Val	cgc Arg	aaa Lys 175	672
acc Thr	att Ile	aca Thr	gtt Val	gcc Ala 180	gg t Gly	tcc Ser	t t c Phe	acc Thr	agt Ser 185	aac Asn	cac His	ac t Thr	aca Thr	cag Gln 190	ac t Thr	720
cct Pro	gag Glu	tgg Trp	ccc Pro 195	aag Lys	aat Asn	gtg Val	tcc Ser	atc Ile 200	cat His	cct Pro	gaa Glu	cca Pro	tcc Ser 205	gag Glu	cac His	768
tcc Ser	agt Ser	cct Pro 210	gta Val	ici Ser	gg t Gly	ac t Thr	ccg Pro 215	caa Gin	gta Val	aaa Lys	agc Ser	act Thr 220	gag Glu	cac His	agt Ser	816
cca Pro	act Thr 225	Asp	gcc Ala	cct Pro	ctg Leu	cca Pro 230	gtg Val	gcc Ala	ccc Pro	icc Ser	tac Tyr 235	agc Ser	tat Tyr	gcc Ala	acc Thr	864
ccc Pro 240	Thr	ccc Pro	cag Gln	gcc Ala	tct Ser 245	tct Ser	cag Gln	agc Ser	acc Thr	tca Ser 250	gca Ala	cca Pro	cac His	cca Pro	gii Val 255	912
gta Val	aag Lys	gag Glu	c t g Leu	gig Val 260	Val	tct Ser	gc t Ala	ggg Gly	aag Lys 265	agc Ser	gic Val	cag Gln	atc Ile	acc Thr 270	cig Leu	960
cct Pro	aag Lys	aat Asn	gaa Glu 275	Val	cag Gln	tta Leu	aa t As n	gcc Ala 280	Phe	gtc Val	c t t Leu	cca Pro	gaa Glu 285	Ala	gag Glu	1008
cca Pro	gga Gly	gaa Glu	acc Thr	tac Tyr	acc Thr	tac Tyr	gac Asp	tgg Trp	cag Gin	ctg Leu	atc Ile	ac t Thr	cat His	cct Pro	aca Thr	1056



		290					295					300				
gac Asp	tac Tyr 305	agt Ser	gga Gly	gag Glu	gtg Val	gag Glu 310	agg Arg	aaa Lys	cat His	tcc Ser	cag Gln 315	agc Ser	ctc Leu	caa Gln	ctg Leu	1104
tcc Ser 320	aag Lys	ctg Leu	ac t Thr	cca Pro	ggc Gly 325	ctg Leu	tac Tyr	gaa Glu	ttc Phe	aag Lys 330	gtg Val	ac t Thr	gig Val	gat Asp	ggc Gly 335	1152
cag Gln	aat Asn	gcc Ala	cat His	ggg Gly 340	gaa Glu	ggc Gly	tac Tyr	gtg Val	aat Asn 345	gtg Val	aca Thr	gtg Val	aaa Lys	cca Pro 350	gag Glu	1200
ccc Pro	cgt Arg	aag Lys	aac Asn 355	cgg Arg	cct Pro	ccc Pro	gtt Val	gct Ala 360	gtg Val	gtg Val	tca Ser	cct Pro	cag Gln 365	t t c Phe	cag Gln	1248
gag Glu	atc Ile	tcg Ser 370	ctg Leu	cca Pro	acc Thr	ac t Thr	tct Ser 375	acc Thr	atc lle	att Ile	gat Asp	ggc Gly 380	agc Ser	cag Gln	agc Ser	1296
acg Thr	gat Asp 385	gac Asp	gat Asp	aaa Lys	att Ile	gtc Val 390	cag Gln	tac Tyr	cac His	tgg Trp	gaa Glu 395	gag Glu	ctt Leu	aag Lys	ggg Gly	1344
ccc Pro 400	ctg Leu	aga Arg	gaa Glu	gag Glu	aag Lys 405	atc Ile	tct Ser	gaa Glu	gac Asp	aca Thr 410	gcc Ala	ata Ile	cta Leu	aaa Lys	ctt Leu 415	1392
agt Ser	aag Lys	c t c Leu	gtc Val	ccg Pro 420	ggg Gly	aac Asn	tac Tyr	acc Thr	ttc Phe 425	agc Ser	tta Leu	act Thr	gtt Val	gic Val 430	gac Asp	1440
tct Ser	gac Asp	ggg Gly	gct Ala 435	acc Thr	aac Asn	tcc Ser	acc Thr	act Thr 440	gca Ala	agc Ser	c t g Leu	act Thr	gtg Val 445	aac Asn	aaa Lys	1488
gc t Ala	gtg Val	gac Asp 450	tac Tyr	cct Pro	ccc Pro	gtg Val	gcc Ala 455	aat Asn	gca Ala	ggc Gly	ccc Pro	aac Asn 460	caa Gln	gtg Val	atc Ile	1536
acc Thr	ctg Leu 465	cct Pro	cag Gln	aac Asn	tcc Ser	atc Ile 470	acc Thr	ctc Leu	ttt Phe	gga Gly	aac Asn 475	cag Gln	agc Ser	acg Thr	gat Asp	1584
gac Asp 480	cac His	ggc Gly	atc Ile	acc Thr	agc Ser 485	tat Tyr	gag Glu	tgg Trp	tcg Ser	ctc Leu 490	agc Ser	ccg Pro	agc Ser	agc Ser	aaa Lys 495	1632
ggg Gly	aag Lys	gtg Val	gig Val	gag Glu 500	atg Met	cag Gln	gga Gly	git Val	aga Arg 505	acg Thr	cca Pro	gcc Ala	ctg Leu	cag Gln 510	ctg Leu	1680
tcc Ser	gca Ala	atg Met	caa Gln 515	Glu	gga Gly	gac Asp	tat Tyr	acc Thr 520	Туг	cag Gln	c t c Leu	aca Thr	gtg Val 525	Thr	gac Asp	1728
acc Thr	gca Ala	gga Gly 530	Gln	cag Gln	gcc Ala	acc Thr	gcc Ala 535	Gln	gig Val	ac t Thr	gtg Val	att Ile 540	Val	cag Gln	cct Pro	1776



gag Glu	aac Asn 545	aac Asn	aag Lys	cci Pro	cct Pro	cag Gln 550	gca Ala	gat Asp	gca Ala	ggc Gly	cca Pro 555	gac Asp	aaa Lys	gag Glu	cig Leu	1824
acc Thr 560	ctg Leu	ccc Pro	gtg Val	gac Asp	agc Ser 565	aca Thr	acc Thr	ctg Leu	gac Asp	ggc Gly 570	agc Ser	aag Lys	agc Ser	aca Thr	gat Asp 575	1872
gac Asp	cag Gln	aga Arg	gtc Val	gtc Val 580	tct Ser	tac Tyr	ctt Leu	tgg Trp	gag Glu 585	cag Gln	agt Ser	cgg Arg	gga Gly	cct Pro 590	gac Asp	1920
ggg Gly	gtg Val	cag Gln	cig Leu 595	gag Glu	aa t As n	gcc Ala	aac Asn	agc Ser 600	agt Ser	gtc Val	gcc Ala	ac t Thr	gtg Val 605	ac t Thr	ggg Gly	1968
ctg Leu	caa Gln	gtc Val 610	ggg Gly	act Thr	tat Tyr	gta Val	ttc Phe 615	acc Thr	ttg Leu	ac t Th r	gtc Val	aaa Lys 620	ga t Asp	gag Glu	agg Arg	2016
aac Asn	cta Leu 625	cag Gln	agc Ser	cag Gln	agc Ser	tcc Ser 630	gt t Val	aat Asn	gic Val	att Ile	gtc Val 635	aaa Lys	gaa Glu	gaa Glu	ata Ile	2064
aac Asn 640	aaa Lys	ccg Pro	cca Pro	gta Val	gcc Ala 645	aag Lys	atc Ile	gc t Al a	ggg Gly	aac Asn 650	gtg Val	gtg Val	gtg Val	acc Thr	ttg Leu 655	2112
ccc Pro	acg Thr	agc Ser	aca Thr	gct Ala 660	gag Glu	ctg Leu	gat Asp	ggc Gly	tcg Ser 665	agg Arg	tcc Ser	tca Ser	gat Asp	gac Asp 670	aag Lys	2160
ggg Gly	ata Ile	gtc Val	agc Ser 675	tac Tyr	ctg Leu	tgg Trp	ac t Thr	cga Arg 680	gat Asp	gag Glu	acg Thr	agc Ser	cca Pro 685	gcc Ala	gca Ala	2208
ggg Gly	gag Glu	gtg Val 690	cig Leu	aat Asn	cac His	tct Ser	gac Asp 695	cac His	cac His	cc t Pro	gtc Val	ctc Leu 700	t t c Phe	ctc Leu	tcc Ser	2256
aac Asn	ctg Leu 705	gtg Val	gag Glu	ggg Gly	acc Thr	tac Tyr 710	acg Thr	ttt Phe	cac His	ctg Leu	aaa Lys 715	gtg Val	aca Thr	gat Asp	gca Ala	2304
aag Lys 720	ggc Gly	gag Glu	agc Ser	gac Asp	aca Thr 725	gac Asp	cgg Arg	acg Thr	aca Thr	gtg Val 730	gaa Glu	gtg Val	aag Lys	cct Pro	gac Asp 735	2352
ccc Pro	agg Arg	aaa Lys	agc Ser	aac Asn 740	cta Leu	gtg Val	gag Glu	atc Ile	atc Ile 745	t t g Leu	gat Asp	gtg Val	aac Asn	gtc Val 750	361	2400
cag Gln	cig Leu	ac t Thr	gag Glu 755	Arg	c t g Leu	aag Lys	ggg Gly	atg Met 760	Leu	atc Ile	cgc Arg	cag Gln	att Ile 765	GIY	gtc Val	2448
ctc Leu	c t g Leu	ggg Gly 770	Val	c t g Leu	ga t Asp	tcc Ser	gac Asp 775	aic Ile	att Ile	gtg Val	caa Gln	aag Lys 780	116	cag Gln	ccg Pro	2496
tac Tyr	acg Thr	gag Glu	cag Gln	agc Ser	acc Thr	aag Lys	atg Met	t t g Leu	t t t Phe	t t t Phe	gtt Val	cag Gln	aac Asn	gac Asp	cc t Pro	2544



7	85					790					795					
ccc c Pro H 800	ac lis	cag Gln	ctc Leu	t t c Phe	aaa Lys 805	ggc Gly	cat His	gag Glu	gtg Val	gca Ala 810	gcc Ala	atg Met	c i c Leu	aag Lys	agc Ser 815	2592
gag c Glu L	tg .eu	cag Gln	aag Lys	cag Gln 820	aag Lys	gct Ala	gac Asp	t t c Phe	cic Leu 825	atc Ile	t t c Phe	aga Arg	gcc Ala	ctg Leu 830	gaa Glu	2640
atc a Ile S	igc Ser	aca Thr	gtc Val 835	aca Thr	tgt Cys	cag Gln	cig Leu	aac Asn 840	tgt Cys	tct Ser	gac Asp	cat His	ggc Gly 845	cac His	tgt Cys	2688
gac t Asp S	Ser	ttc Phe 850	acc Thr	aag Lys	cgc Arg	tgt Cys	gtc Val 855	tgt Cys	gac Asp	ccg Pro	t t t Phe	tgg Trp 860	atg Met	gag Glu	aat Asn	2736
tic a Phe I	itc lle 365	aag Lys	gtg Val	cag Gln	ctg Leu	agg Arg 870	ga t Asp	gga Gly	gac Asp	agc Ser	aac Asn 875	tgt Cys	gaa Glu	tgg Trp	agc Ser	2784
gtg c Val L 880	ctc Leu	tac Tyr	gtc Val	atc Ile	att Ile 885	gcc Ala	tcc Ser	ttt Phe	gic Val	att Ile 890	gtt Val	gtt Val	gcc Ala	iig Leu	ggg . Gly 895	2832
atc c Ile I	ctg Leu	tca Ser	tgg Trp	act Thr 900	aca Thr	atc Ile	igc Cys	tgc Cys	tgc Cys 905	aag Lys	agg Arg	caa Gln	aaa Lys	gga Gly 910	aaa Lys	2880
ccc a Pro l	aag Lys	agg Arg	aaa Lys 915	agc Ser	aga Arg	tac Tyr	aag Lys	atc Ile 920	ctg Leu	gat Asp	gcc Ala	aca Thr	gat Asp 925	cag Gln	gag Glu	2928
agc o Ser I	ctg Leu	gag Glu 930	ctg Leu	aaa Lys	cca Pro	acc Thr	tcc Ser 935	cga Arg	gca Ala	ggc Gly	agc Ser	aaa Lys 940	cag Gin	aaa Lys	ggc Gly	2976
ccc a Pro 7	acg Thr 945	ctg Leu	agc Ser	agc Ser	agc Ser	cig Leu 950	atg Met	cat His	tct Ser	gaa Glu	tcg Ser 955	gag Glu	ctg Leu	gac Asp	agc Ser	3024
gac g Asp / 960	gat Asp	gcc Ala	atc Ile	ttc Phe	aca Thr 965	tgg Trp	cca Pro	gac Asp	cgg Arg	gag Glu 970	aag Lys	ggc Gly	aaa Lys	cia Leu	ctg Leu 975	3072
tat (Tyr (ggt Gly	cag Gln	aat Asn	ggc Gly 980	tct Ser	gtg Val	cca Pro	aac Asn	ggg Gly 985	caa Gln	aca Thr	cct Pro	t t g Leu	aag Lys 990	Ser	3120
agg Arg	agc Ser	gca Ala	cgg Arg 995	gag Glu	gag Glu	atc Ile	t t g Leu	tag								3147

<210> 22
<211> 1048
<212> PRT
<213> Mus musculus

<400> 22

Met Glu Lys Arg Leu Gly Val Lys Pro Ser Pro Ala Ser Trp Val Leu
-45
-45 Pro Gly Tyr Cys Trp Gln Thr Ser Val Lys Leu Pro Arg Ser Leu Tyr -25 Leu Leu Tyr Ser Phe Phe Cys Phe Ser Val Leu Trp Leu Ser Thr Asp
-15
-5 Ala Asp Glu Ser Arg Cys Gln Gln Gly Lys Thr Leu Tyr Gly Ala Gly Leu Arg Thr Glu Gly Glu Asn His Leu Arg Leu Leu Ala Gly Ser Leu 25 Pro Phe His Ala Cys Arg Ala Ala Cys Cys Arg Asp Ser Ala Cys His Ala Leu Trp Trp Leu Glu Gly Met Cys Phe Gln Ala Asp Cys Ser Lys 50 60 Pro Gln Ser Cys Gln Pro Phe Arg Thr Asp Ser Ser Asn Ser Met Leu 75 lle lle Phe Gln Lys Ser Gln Thr Thr Asp Asp Leu Gly Leu Leu Pro 95 Glu Asp Asp Glu Pro His Leu Leu Arg Leu Gly Trp Gly Arg Thr Ser 100 105 Trp Arg Arg Gln Ser Leu Leu Gly Ala Pro Leu Thr Leu Ser Val Pro 125 Ser Ser His His Gln Ser Leu Leu Arg Asp Arg Gln Lys Arg Asp Leu 130 135 140 Ser Val Val Pro Thr His Gly Ala Met Gln His Ser Lys Val Asn His 145 155 Ser Glu Glu Ala Gly Ala Leu Ser Pro Thr Ser Ala Glu Val Arg Lys 160 165 170 175 Thr lle Thr Val Ala Gly Ser Phe Thr Ser Asn His Thr Thr Gln Thr 180 185 190 Pro Glu Trp Pro Lys Asn Val Ser Ile His Pro Glu Pro Ser Glu His 195 200 205



Ser Ser Pro Val Ser Gly Thr Pro Gln Val Lys Ser Thr Glu His Ser 210 215 220 Pro Thr Asp Ala Pro Leu Pro Val Ala Pro Ser Tyr Ser Tyr Ala Thr 225 235 Pro Thr Pro Gln Ala Ser Ser Gln Ser Thr Ser Ala Pro His Pro Val 240 255 Val Lys Glu Leu Val Val Ser Ala Gly Lys Ser Val Gln Ile Thr Leu 260 265 270 Pro Lys Asn Glu Val Gln Leu Asn Ala Phe Val Leu Pro Glu Ala Glu 285 Pro Gly Glu Thr Tyr Thr Tyr Asp Trp Gln Leu Ile Thr His Pro Thr 290 300 Asp Tyr Ser Gly Glu Val Glu Arg Lys His Ser Gln Ser Leu Gln Leu 310 Ser Lys Leu Thr Pro Gly Leu Tyr Glu Phe Lys Val Thr Val Asp Gly 320 335 Gln Asn Ala His Gly Glu Gly Tyr Val Asn Val Thr Val Lys Pro Glu 340 Pro Arg Lys Asn Arg Pro Pro Val Ala Val Val Ser Pro Gln Phe Gln 365 Glu Ile Ser Leu Pro Thr Thr Ser Thr Ile Ile Asp Gly Ser Gln Ser 370 380 Thr Asp Asp Asp Lys Ile Val Gln Tyr His Trp Glu Glu Leu Lys Gly 385 Pro Leu Arg Glu Glu Lys Ile Ser Glu Asp Thr Ala Ile Leu Lys Leu 400 405 410 410 Ser Lys Leu Val Pro Gly Asn Tyr Thr Phe Ser Leu Thr Val Val Asp 425 430 Ser Asp Gly Ala Thr Asn Ser Thr Thr Ala Ser Leu Thr Val Asn Lys 435



Ala Val Asp Tyr Pro Pro Val Ala Asn Ala Gly Pro Asn Gln Val Ile 455 460 Thr Leu Pro Gln Asn Ser Ile Thr Leu Phe Gly Asn Gln Ser Thr Asp 465 Asp His Gly 11e Thr Ser Tyr Glu Trp Ser Leu Ser Pro Ser Ser Lys 480 485 490 495 Gly Lys Val Val Glu Met Gln Gly Val Arg Thr Pro Ala Leu Gln Leu 500 510 Ser Ala Met Gln Glu Gly Asp Tyr Thr Tyr Gln Leu Thr Val Thr Asp 525 Thr Ala Gly Gln Gln Ala Thr Ala Gln Val Thr Val Ile Val Gln Pro 530 540 Glu Asn Asn Lys Pro Pro Gln Ala Asp Ala Gly Pro Asp Lys Glu Leu 545 555 Thr Leu Pro Val Asp Ser Thr Thr Leu Asp Gly Ser Lys Ser Thr Asp 560 575 Asp Gln Arg Val Val Ser Tyr Leu Trp Glu Gln Ser Arg Gly Pro Asp 580 590 Gly Val Gln Leu Glu Asn Ala Asn Ser Ser Val Ala Thr Val Thr Gly 605 Leu Gln Val Gly Thr Tyr Val Phe Thr Leu Thr Val Lys Asp Glu Arg 610 620 Asn Leu Gln Ser Gln Ser Ser Val Asn Val Ile Val Lys Glu Glu Ile 625 635 Asn Lys Pro Pro Val Ala Lys Ile Ala Gly Asn Val Val Val Thr Leu 640 655 Pro Thr Ser Thr Ala Glu Leu Asp Gly Ser Arg Ser Ser Asp Asp Lys 660 670 Gly Ile Val Ser Tyr Leu Trp Thr Arg Asp Glu Thr Ser Pro Ala Ala 685 Gly Glu Val Leu Asn His Ser Asp His His Pro Val Leu Phe Leu Ser 695 700



Asn Leu Val Glu Gly Thr Tyr Thr Phe His Leu Lys Val Thr Asp Ala 705 710 715 Lys Gly Glu Ser Asp Thr Asp Arg Thr Thr Val Glu Val Lys Pro Asp 720 735 Pro Arg Lys Ser Asn Leu Val Glu lle Ile Leu Asp Val Asn Val Ser 740 745 Gin Leu Thr Glu Arg Leu Lys Gly Met Leu Ile Arg Gln Ile Gly Val 755 760 765 Leu Leu Gly Val Leu Asp Ser Asp Ile Ile Val Gln Lys Ile Gln Pro 770 780 Tyr Thr Glu Gln Ser Thr Lys Met Leu Phe Phe Val Gln Asn Asp Pro Pro His Gln Leu Phe Lys Gly His Glu Val Ala Ala Met Leu Lys Ser 800 815 Glu Leu Gln Lys Gln Lys Ala Asp Phe Leu Ile Phe Arg Ala Leu Glu 820 lle Ser Thr Val Thr Cys Gln Leu Asn Cys Ser Asp His Gly His Cys 835 Asp Ser Phe Thr Lys Arg Cys Val Cys Asp Pro Phe Trp Met Glu Asn 850 860 Phe Ile Lys Val Gln Leu Arg Asp Gly Asp Ser Asn Cys Glu Trp Ser 865 870 875 Val Leu Tyr Val IIe IIe Ala Ser Phe Val IIe Val Val Ala Leu Gly 880 885 890 lle Leu Ser Trp Thr Thr Ile Cys Cys Cys Lys Arg Gln Lys Gly Lys Pro Lys Arg Lys Ser Arg Tyr Lys Ile Leu Asp Ala Thr Asp Gln Glu 915 925 Ser Leu Glu Leu Lys Pro Thr Ser Arg Ala Gly Ser Lys Gln Lys Gly 935 940



Pro Thr Leu Ser Ser Ser Leu Met His Ser Glu Ser Glu Leu Asp Ser 945

Asp Asp Ala Ile Phe Thr Trp Pro Asp Arg Glu Lys Gly Lys Leu Leu 960 975

Tyr Gly Gln Asn Gly Ser Val Pro Asn Gly Gln Thr Pro Leu Lys Ser 980 985 990

Arg Ser Ala Arg Glu Glu Ile Leu 995

<210> 23 <211> 691 <212> DNA

<213> Mus musculus

<220> <221>

misc_feature (633)..(633)

(223) 'n' stands for unidentified base.

(220> (221> misc_feature (222> (680)..(680)

223> 'n' stands for unidentified base.

<220>
<221> misc_feature
<222> (682)..(682)

<223> 'n' stands for unidentified base.

<400> 23 60 ccggcgtccg gcagatgcac gcggggcggg ggccggggga gaggcgggga gagagaaccc 120 acaacaaaac tiggcicgci gcgcccacgg cicgaciiga aigacaggag ccggcgcccg 180 cggagcgcag cggacacccg cgagcctgit ccgcccacgg cgcggcgcgc agcggcaggt 240 gctggcaagg gccagtggca tcagatcccc cagagctggg gttacaggtg gttgtgagtc 300 atcccagaga gigcigggci cagicitcig igagcagagc acigcicita acagataagc tigiggacii tiaiggagac aagccaaagg igagagaaga aagccagcci giccagcacc 360 atggctggca gcaggggcct gccaciccta ctgctggtgc ttcagctctt cctgggccct 420 gigcigccig igagggcacc igigiliggc cgaagigaca cccccaccci gagccccgag 480 540 gagaatgaat tigiggagga agagaatcag ccagigcigg ticigagcic cgaggagcca 600 gagcciggcc agccacigic gacigicccg agailggigc cigiiccagg aaggigtatg gactgtggtg gcattgacct gcgtgagttt cangggaact gccgagcaca ccaaccatct 660



tctcttgcag	aaaaaccagn	tngagaaaat	С			091
<pre><210> 24 <211> 572 <212> DNA <213> Mus</pre>	musculus					
<400> 24 gctgctgtca	ggtggtccct	ttlatggtgg	gttcctgtgg	tcgctgcgca	gcggctggcc	60
gacttccgca	gcgggtctcg	ggccaccgag	cgccgtcttc	acccagcgcc	atggctgtgg	120
ccgctgtcgg	ccgcccgaga	gccctgcgct	gcccgctgtt	gctcctgctg	tcactcctgc	180
tggtagccgg	ccctgcgctg	ggctggaacg	acccigacag	aatactcttg	cgggalglga	240
aagcictiac	cctctactcc	gaccgctaca	ccacctcccg	gaggciggac	cctatcccac	300
agttgaagtg	tgttggaggc	accgccggtt	gtgaggccta	taccccagg	gigatacagt	360
gccagaacaa	aggctgggat	ggctacgatg	tacagtggga	atgtaagacc	gactiggata	420
tigcatacaa	atttggcaaa	actgtggtga	gctgtgaagg	ctacgagtcc	tctgaagacc	480
agtatgtcct	caggggttcc	tgcggcttgg	agtacaactt	agattacaca	gagctgggcc	540
tgaagaaact	gaaggagcgc	ggccgcgtcg	ac			572
	musculus					
	c_feature 2)(662) stands for	unidentifi	ed base.			
<400> 25 ctccgccgca	gitcicggig	ggtcgccggg	cagccctccc	gccatgcacc	tgctgcttgc	60
agccgcgttc	gggctgctgc	tgctgctgcc	gccgcccggg	gccgtagcct	cccggaagcc	120
gacgatgtgc	cagagatgcc	ggacgctggt	ggacaagitc	aaccagggga	tggccaacac	180
ggccaggaag	aatticggig	gcggcaacac	ggcgtgggaa	gagaagacgc	tgiciaagia	240
cgaaticagt	gagatccggc	ttctggagat	catggagggt	ctgtgtgaca	gcagtgactt	300
tgagtgcaac	caactcttgg	agcagcagga	ggagcagcta	gaggettggt	ggcagacact	360
gaagaaggag	caccccaacc	tatttgagtg	gitcigigia	cacacactga	aagcgtgctg	420
tcttccaggc	acctacgggc	cagactgtca	agagigccag	ggtgggtccg	agaggccttg	480
cagcggaaac	ggctattgca	gcggagacgg	cagcagacag	ggcgacgggt	cctgccagtg	540
tcacacaggc	tacaagggac	cacigigiai	tgactgcaca	gacggcttct	tcagcttgca	600



gaggaacgag	acccacagca	tcigcicage	ctgtgatgag	tcttgcaaga	cctgctctgg	660
tncaagcaac	aaagactgta	tccaglgtga	agtgggctgg	gcacgtgtgg	aggatgcctg	720
tgtggatgtg	gatgagtgtg	cagcagagac	atctccgtgc	agcgatggcc	agtacigiga	780
gaatgtcaac	ggctcgtaca	caigigaaga	cigigatici	acctgcgtgg	gctgtacagg	840
aaaaggccca	gccaactgta	aggagtgtat	tgccggc			877
(220)	musculus					
<400> 26 aggggacccg	cggcacgagc	gagagctcgc	cagccccgcc	acgatgcccc	cgcgcccagg	60
acgcctcctc	cagccgctgg	ccgggctgcc	ggccctggcc	acgctcctgc	tgctgctcgg	120
ggcgcgcaaa	ggcgcccggg	cccaggaggt	ggaagcggac	agcggggtcg	agcaggaccc	180
gcacgccaag	caccigiaia	cggccgacat	gttcacgcac	gggatccaga	gcgccgcgca	240
cttcgtcatg	ttcttcgcgc	cctggtgtgg	acactgccag	cggctgcagc	caacttggaa	300
tgacctggga	gacaagtaca	acagcalgga	ggatgccaag	gtctacgtgg	ccaaagtgga	360
ctgcacggct	gattccgacg	tgtgctctgc	ccagggagtg	cgaggatacc	ccaccctgaa	420
gtttttaag	cctggacaag	aagcagtgaa	gtaccagggt	cctagagact	tigaaacact	480
ggaaaactgg	atgctgcaga	cactgaacga	ggagccagcc	acaccggagc	cggaagcgga	540
accacccaga	gccctgagc	tcaaacaggg	gttgtatgag	ctctcggcca	acaactttga	600
gctgcatgtt	tctcaaggca	accactttat	caagtictic	gctccgtggt	gcggtcactg	660
caaagctctg	gctccaacct	gggagcagc t	ggctctgggc	cttgaacatt	ctgaaaccgt	720
caagattggc	aaggttgact	gcacgcagca	ctacgctgtc	tgctcagagc	atcaggtcag	780
aggctatcca	actcigcict	ggtttcgaga	tggcaagaag	gtggatcagt	acaagggaaa	840
gcgggactlg	gagtcactga	gagactatgt	gcagtcccag	ctgcagggtt	cagaggcagc	900
tccggagact	gttgagccgt	cagaggcccc				930

<210> 27
<211> 641
<212> DNA
<213> Mus musculus

<220>
<221> misc_feature
<222> (325).. (325)
<223> 'n' stands for unidentified base.

<220>



703

45/51

(221) misc_feature (222) (329)..(329) (223) 'n' stands for unidentified base.

<400> 27 60 aggggggga ccgggcgggt tgcggagggt aggcacgcgg aggccgggcc atgcgtgcgg gccggtgtgc cgcggcgctg ctgctgctgc tactgagcgg cgcgggggcgc gcgatcggct 120 180 ccgaggacai cgtggtaggc tgcgggggtt tcgtgaagtc ggacgtggag atcaactact cgctcatcga gataaagtta tacaccaagc atgggacttt gaaatatcag acggactgtg 240 cicciaacaa cggciaciti atgaicccci igiaigaiaa gggggattic atccigaaga 300 360 togaaccico totgggotgg agitnigano caaccaacgi giagcigoga giggalggig tgagcgacat ctgcacgaag ggcggggaca tcaacttcct attcactggc ttctctgtga 420 atggcaaggt cctcagcaaa gggcagcccc tgggcccagc aggagticag gtalccctga 480 gaagcaccgg tgctgactcg aagatccagt ctacagtcac gcagcctggc ggaaagtttg 540 cgttittcca agticticci ggagattatg aaatccitgc aactcacccg acctgggccc 600 tgaaggaggc aagtaccacg gtgcgtgtga cgaactcgaa t 641 703 DNA Mus musculus <400> gcgcgtcgcg gaccccgcc tgggcctcca gtgggacagc ctccctgggg gctttggcag 60 gigicactic ticacctigg cgicataggi gccigcgiii tigiaggcac tcacgiagcc 120 actgtcgtcc aggatgtcct gccgtccagc gatgcccttt cccttgccgc tctcatcaaa 180 gcgticitig tgggagcccg tatactiact ggtgtccgtc agccggtcca cagcaccacc 240 300 cgittiagci tiggigacge caatgiigge eggiteetig ecceptatea geiggeagat ggcatcaaag gcctcctct tggacttccc cttgaaccgc ttagttgcca gctcttccag 360 ggccticitg aactecicat agitgatiac tetageagat tiegeetiga etitggagaa 420 480 gacgaiging anglinging cogitance citicoging gonactian agichigea cagctiggcc cagitetigc catteatete tigecegetg geetiggggt egecatggat 540 ggcaaactic cggaagetet cetecagece agetatgtee gtgctegetg ceatgecace 600 660 cggctictac cgcttggctg ctcctgagcg tgccttcgga caggacccag gaactgatgc

tggagaccag gaggctccac agctccgctc cctgccggct ccc



<212> DNA <213> Mus musculus	
<pre><220> <221> misc_feature <222> (605)(605) <223> 'n' stands for unidentified base.</pre>	
<400> 29 ccgaggtica agaggagcct agggagtggc agcictcgct gaccggcggg tcccagagac	60
cigccccaa ggigtcccac igigiggcia agggigggai agaacccggg cigggagagc	120
cgggitatgg gitccagigg tggttccgcc gcitccitgc ticgcicigt citaccicgg	180
cgitcagcci attiticcic giaagaatig gacactitic cgigccccii ccataccgca	240
ggtggtgttc gtagaggctc tcacgctttt caaaaggcgt ctcatctaag acttgctaga	300
accaacciga ciaaaggagi caccgicata ccccctigc acciggagia aaicigacig	360
tccgaaggac gaaggaccgg tctgtgagca cttgtgctaa ggtggacttt attcacactc	420
cigagiggaa tattatiigi cactcacice igagicetge egitiggagg ggcigcetti	480
ggaaatgagt totgggaact gaacacagga actgggtgcc tgtaccaggc ttgccatttg	540
cctgaccgag tiacicitci tiggatcccg gcgctgcagt actitigaat tgttcctgtg	600
aaggncagaa giaggiatti ggiccciigg agcigigagc igaigiaggi gcigggaaci	660
cagcigiggi gigcigcaag accaaggacg agiciigcag igitaagigi iliccicagg	720
gigctcagac ggigaaaatc agagatcagg ccaccitici gigagcciic agcigagici	780
aaaggigita tigatcagaa iggciicagg aiggiittac cigiccigca iggigciggg	840
ategetggga tegatgtgea teetetteae tgeetaetgg atgeagtaet ggegeggtgg	900
ctttgcctgg gatggcacgg tgctcatgtt taac	934
<pre> <210> 30 <211> 812 <212> DNA <213> Mus musculus</pre>	
<pre> <220> <221> misc_feature <222> (589)(589) <223> 'n' stands for unidentified base. </pre>	
<400> 30	60
ggaggetgag geaagagga getgteeggg tggggageea geactteett etteeteete	120
tgcgtgaggg gagagaaggt tgggggtccc cgagcccatg gatcgggagg aggcggaggc	180
cgccgagagc cggcacccct ctatgtggcc ctgagccccg tgtactggtt ccgcctctct	240
ggaaggccat ggagaagaga cigggagica agccaagicc cgcticcigg gilligccag	240



gatatig	itg gcagacatca	gigaagcigc	cgagaagcct	gtacctgctt	tacagtttct	300
tetgett	cag cgttctgtgg	ttgtcaacag	atgctgatga	gagcagatgc	caacagggga	360
agacaci	tta tggagctggc	ttgagaactg	agggagaaaa	tcacctccgg	ctictigcag	420
gaagcct	gcc titccacgcc	tglcgggclg	ccigcigccg	ggactctgcc	tgccacgctc	480
tatggtg	gct ggaagggatg	tgctttcagg	ctgactgcag	taagccccag	agctgccagc	540
cttttag	gac agactettee	aattccatgc	tgatcatttt	tcaaaaatnc	caaactacag	600
atgattt	ggg ccttctgcct	gaagatgatg	aaccacatct	icigaggeta	ggctggggca	660
ggacatc	gtg gaggaggcag	agccttcttg	gggctcccct	caccctttct	gtaccctcta	720
glcacca	cca gagettaete	agggatcggc	agaagagaga	tctcagtgtg	gtacctacac	780
atggagc	gat gcagcattct	aaagtgaatc	ac			812
<pre><211> <212> <213> <220></pre>	31 19 DNA Artificial Sequ		to got as n	rimor for a	nolifying cDNA	
	Oligonucleotide fragment of sec adipose tissue	cretory or 1	membrane pro	oteins deri	ved from mouse	white
<400> gggggtg	31 gac catcctcta					19
<pre><210> <211> <212> <213></pre>	32 20 DNA Artificial Seq	uence				
<220> <223>	Oligonucleotid fragment of se adipose tissue	cretory or	to act as p membrane pr	rimer for a oteins deri	mplifying cDNA ved from mouse	white
<400> cgcgcag	32 gctg taaacggtag					20
<210><211><211><212><213> </td <td>33 21 DNA Artificial Seq</td> <td>uence</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td>	33 21 DNA Artificial Seq	uence				
<220> <223>	Oligonucleotid for identifyin	e designed g base sequ	to act as 5 lence encodi	'-RACE gene	-specific prim gth mSST20-14.	ег

<400> 33 caggccctg ctgccagcca t



<210> <211> <212> <213>	34 20 DNA Artificial Sequence	
<220> <223>	Oligonucleotide designed to act as 3'-RACE gene-specific primer for identifying base sequence encoding full length mSST20-14.	
<400> algcace	34 gcgg ggcgggggcc	20
<210><211><211><212><213> 4</td <td>35 21 DNA Artificial Sequence</td> <td></td>	35 21 DNA Artificial Sequence	
<220> <223>	Oligonucleotide designed to act as 5'-RACE gene-specific primer for identifying base sequence encoding full length mSST22-22.	•
<400> gcgacca	35 acag gaacccacca t	21
<210><211><211><211><212><213>	36 20 DNA Artificial Sequence	
<220> <223>	Oligonucleotide designed to act as 3'-RACE gene-specific primer for identifying base sequence encoding full length mSST22-22.	ŗ
<400> atggtg	36 ggtt ccigiggicg	20
<210><211><211><211><212><213><	37 21 DNA Artificial Sequence	
\(\frac{220}{223}\)	Oligonucleotide designed to act as 5'-RACE gene-specific prime for identifying base sequence encoding full length mSST8-5.	r
<400> ggctgc	37 aagc agcaggtgca t	2
<210><211><211><211><212><213><	38 20 DNA Artificial Sequence	
⟨220⟩ ⟨223⟩	Oligonucleotide designed to act as 3'-RACE gene-specific prime for identifying base sequence encoding full length mSST8-5.	r



(400) algcaco	38 cigc igcitgcagc	20
(210) (211) (212) (213)	39 21 DNA Artificial Sequence	
〈220〉 〈223〉	Oligonucleotide designed to act as 5'-RACE gene-specific primer for identifying base sequence encoding full length mSST19-15.	
<400> gcgtcc	39 tggg cgcgggggca t	21
\(\frac{210}{211}\) \(\frac{211}{212}\) \(\frac{212}{213}\)	40 20 DNA Artificial Sequence	
<220> <223>	Oligonucleotide designed to act as 3'-RACE gene-specific primer for identifying base sequence encoding full length mSST19-15.	•
<400> atgccc	40 ccgc gcccaggacg	20
<210><211><211><212><212><213>	41 21 DNA Artificial Sequence	
<220> <223>	Oligonucleotide designed to act as 5'-RACE gene-specific prime for identifying base sequence encoding full length mSST13-11.	Г
<400> ggcaca	41 ccgg cccgcacgca t	21
<210><211><211><211><212><213>	42 20 DNA Artificial Sequence	
\$\\\ 220\>\\\ 223\>	Oligonucleotide designed to act as 3'-RACE gene-specific prime for identifying base sequence encoding full length mSST13-11.	r
<400> atgcgt	42 gcgg gccggtgtgc	20
<210><211><211><211><212><213> 4</td <td>43 21 DNA Artificial Sequence</td> <td></td>	43 21 DNA Artificial Sequence	
<220>		



<223>	Oligonucleotide designed to act as 5'-RACE gene-specific primer for identifying base sequence encoding full length mSST9-8.	•
	43 gig cicgcigcca i	21
<210><211><211><212><213>	44 20 DNA Artificial Sequence	
<220> <223>	Oligonucleotide designed to act as 3'-RACE gene-specific primer for identifying base sequence encoding full length mSST9-8.	•
	44 igcc gtccagcgat	20
<210><211><211><211><212><213>	45 21 DNA Artificial Sequence	
<220> <223>	Oligonucleotide designed to act as 5'-RACE gene-specific prime for identifying base sequence encoding full length mSST21-3.	r
<400> gtaaaa	45 ccat cctgaagcca t	21
<210><211><211><211><212><213>	46 20 DNA Artificial Sequence	
⟨220⟩ ⟨223⟩	Oligonucleotide designed to act as 3'-RACE gene-specific prime for identifying base sequence encoding full length mSST21-3.	Γ
<400> atgggt	46 tcca giggiggitc	20
<210><211><211><212><212><213>	47 21 DNA Artificial Sequece	
⟨220⟩ ⟨223⟩	Oligonucleotide designed to act as 5'-RACE gene-specific prime for identifying base sequence encoding full length mSST20-6.	r
<400> gactcc	47 cagi ciciicicca i	21
<210><211><211><212>	48 20 DNA	



<213> Artificial Sequence

<220>
<223> Oligonucleotide designed to act as 3'-RACE gene-specific primer for identifying base sequence encoding full length mSST20-6.

<400> 48 alggatcggg aggaggcgga

20



International application No. PCT/JP03/08690

Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C12N15/00, C07K14/47, C07K 39/395, 45/00, 48/00, A61P G01N33/50, 33/15 International Patent Classification (IPC) or to both nat	48/00, 3/04, 3/10, 9/10	3/17,), 43/00,		
Minimum do Int.(FIELDS SEARCHED finimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ Cl2N15/00, C07K14/47, C07K16/18, Cl2Q1/68, A61K38/17, 39/395, 45/00, 48/00, A61P48/00, 3/04, 3/10, 9/10, 43/00, G01N33/50, 33/15				
	ion searched other than minimum documentation to the				
Electronic de BIOS	ata base consulted during the international search (name IS/WPI (DIALOG), JSTPlus (JOIS),	e of data base and, where practicable, sear Genbank/Geneseq, Swiss	ch terms used) prot/Geneseq		
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	(i)			
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Y ·	Kazuhisa MAEDA et al., Analys profile of genes in the human Gene, Vol.190 (1997), pages 2	adipose tissue,	1-65		
Y	Erding Hu et al., AdipoQ is a specific gene dysregulated in Biological Chemistry, Vol.271 pages 10697 to 10703	obesity, Journal of	1-65		
Y .	Sylvain Baulande et al., Adip transmembrane protein corresp dietary- and obesity-linked m expressed in the adipose line Biological Chemistry, Vol.276 pages 33336 to 33344	onding to a novel NRNA specifically eage, Journal of	1-65		
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Specia docume conside "E" date "L" docume cited to special "O" docume means documenthan the Date of the 19 S	I categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other i reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later the priority date claimed actual completion of the international search deptember, 2003 (19.09.03)	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with to understand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken along document of particular relevance; the considered to involve an inventive stere combined with one or more other succombination being obvious to a persor document member of the same patent. Date of mailing of the international sear 0.7 October, 2003 (1)	he application but cited to lerlying the invention cannot be cred to involve an inventive e claimed invention cannot be pwhen the document is a documents, such a skilled in the art family		
Name and r	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer			
Canaimila N	ام	Telephone No.			



International application No. PCT/JP03/08690

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	Kee-Hong Kim et al., A cysteine-rich adipose tissue-specific secretory factor inhibits adipocyte differentiation, Journal of Biological Chemistry, Vol.276, No.14, (2001), pages 11252 to 11256	1-65
P,X	US 2003/032155 A1 (Genentech Inc.), 13 February, 2003 (13.02.03), (Family: none)	1-8,45-65
х	WO 00/53758 A2 (Genentech Inc.), i4 September, 2000 (14.09.00), & AU 200035144 A & US 2002/0010137 A1 & KR 2001103046 A & US 2002/0058309 A1 & EP 1220905 A2 & US 2002/0110859 A1 & US 2002/0115145 A1 & US 2002/0197612 A1 & US 2002/0197674 A1 & US 2002/0198147 A1 & US 2002/0198149 A1 & US 2002/0198366 A1 & KR 2003002292 A	1-8,45-65
x	WO 01/57188 A (Hyseq Inc.), 05 February, 2001 (05.02.01), & AU 200131288 A & AU 200133293 A & AU 200134847 A & AU 200134848 A & AU 200134944 A & AU 200136658 A & AU 200136660 A & AU 200136663 A & AU 200136721 A & AU 200143142 A & AU 200132971 A	9-16,45-65
x	ADACHI, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-length mouse cDNA collection, Genbank, 10 July, 2000 (10.07.00), Accession AK007787 & 16 April, 2002 (16.04.02), Accession AK077118	9-16,45-65
x	Strausberg, R.L. et al., Generation and initial analysis of more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 04 September, 2001 (04.09.01), Accession BC013497 & 01 February, 2002 (01.02.02), Accession BC022616 & 01 March, 2002 (01.03.02), Accession BC024888	9-16,45-65
x	WO 01/00638 A2 (Millennium Pharm Inc.), 04 January, 2001 (04.01.01), & AU 200056197 A & EP 1194534 A2	17-20,45-65
x	ADACHI, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-length mouse cDNA collection, Genbank, 10 July, 2000 (10.07.00), Accession AK017880	17-20,45-65
x	Strausberg, R.L. et al., Generation and initial analysis of more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 29 October, 2001 (29.10.01), Accession BC016252	21-28,45-65



Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 01/53312 A1 (Hyseq Inc.), 26 July, 2001 (26.07.01), & AU 200127284 A & EP 1242443 A1 & US 2002/0197679 A1	29-32,45-65
х	ADACHI, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-length mouse cDNA collection, Genbank, 16 July, 2001 (16.07.01), Accession AK030584, AK035957 & 16 April, 2002 (16.04.02), Accession AK082495, AK082963, AK080754	29-32,45-65
x	WO 01/64835 A2 (Hyseq Inc.), 07 September, 2001 (07.09.01), & AU 200138347 A	33-36,45-65
х	ADACHI, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-length mouse cDNA collection, Genbank, 10 July, 2000 (10.07.00), Accession AK009771, AK012437	33-36,45-65
X	WO 01/90357 A1 (Genesis Res. & Dev.Corp.Ltd.), 29 November, 2001 (29.11.01), & AU 200160847 A & US 2003/0040471 A1	37-40,45-65
х	WO 01/48192 A (Genesis Res. & Dev.Corp.Ltd.), 05 July, 2001 (05.07.01), & AU 200124134 A & US 6380362 B1	37-40,45-65
х	WO 01/51636 A2 (Incyte Genomics Inc.), 19 July, 2001 (19.07.01), & AU 200129366 A & EP 1246918 A2	41-65
x	Strausberg, R.L. et al., Generation and initial analysis of more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 01 May, 2002 (01.05.02), Accession BC028869	41-65
х	ADACHI, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-length mouse cDNA collection, Genbank, 16 July, 2001 (16.07.01), Accession AK043006 & 16 April, 2002 (16.04.02), Accession AK084668	41-65



発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C12N15/00, C07K14/47, C07K16/18, C12Q1/68, A61K38/17, 39/395, 45/00, 48/00, A61P48/00, 3/04, 3/10, 9/10, 43/00, G01N33/50, 33/15

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1 C12N15/00, C07K14/47, C07K16/18, C12Q1/68, A61K38/17, 39/395, 45/00, 48/00, A61P48/00, 3/04, 3/10, 9/10, 43/00, G01N33/50, 33/15

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS/WPI (DIALOG), JSTPlus (JOIS), Genbank/Geneseq, Swissprot/Geneseq

ると認められる文献	
引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Kazuhisa Maeda et al., Analysis of an expression profile of genes in the human adipose tissue, Gene, Vol. 190 (1997) pp. 2 27-235	1-65
Erding Hu et al., AdipoQ is a novel adipose-specific gene dy sregulated in obesity, Journal of Biological Chemistry, Vol. 271, No. 18 (1996) pp. 10697-10703	1-65
Sylvain Baulande et al. Adiponutrin, a transmembrane protein corresponding to a novel dietary— and obesity—linked mRNA s	1-65
	Kazuhisa Maeda et al., Analysis of an expression profile of genes in the human adipose tissue, Gene, Vol. 190 (1997) pp. 2 27-235 Erding Hu et al., AdipoQ is a novel adipose-specific gene dy sregulated in obesity, Journal of Biological Chemistry, Vol. 271, No. 18 (1996) pp. 10697-10703 Sylvain Baulande et al. Adiponutrin, a transmembrane protein

区欄の続きにも文献が列挙されている。

| パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に含及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

19.09.03

国際調査報告の発送日

07.10.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区段が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 引地 進

4 N 9549

電話番号 03-3581-1101 内線 3488

国際調査報告

明末統の カテゴツ * 引用主続名 及び一部の箇所が掲述するときは、その関連する箇所の表示	0 ((7)	892世上で1.89以とかる女益	
### 3月末秋春 及び一部の商所が開催するときは、その問題する場所の表示 pecifically expressed in the adipose lineage, Journal of Biological Chemistry, Vol. 276, No. 36 (2001) pp. 33336-33344 Y	C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	
Ree-Hong Kim et al., A cysteine-rich adipose tissue-specific secretory factor inhibits adipocyte differentiation, Journa 1 of Biological Chemistry, Vol. 276, No. 14 (2001) pp. 11252-11 256			請求の範囲の番号
Secretory factor inhibits adipocyte differentiation, Journa 1 of Biological Chemistry, Vol. 276, No. 14 (2001) pp. 11252-11 256		logical Chemistry, Vol. 276, No. 36 (2001) pp. 33336-33344	
No 00/53758 A2 (Genentech Inc.) 2000. 09. 14 & AU 200035144 A & US 2002/010137 A1 & KR 2001103046 A & US 2002/0158309 A1 & EP 1220905 A2 & US 2002/0116859 A1 & US 2002/0115145 A1 & US 2002/0198147 A1 & US 2002/0198149 A1 & US 2002/0198366 A1 & KR 2003002292 A & US 2002/0198149 A1 & US 2002/0198366 A1 & KR 2003002292 A & WO 01/57188 A (Hyseq Inc.) 2001.02.05 & AU 200131288 A & AU 200133293 A & AU 200134847 A & AU 200134848 A & AU 200134944 A & AU 200136658 A & AU 200136660 A & AU 20013663 A & AU 200136721 A & AU 200143142 A & AU 200132971 A & Adachi, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-length mouse cDNA collection, Genbank, 2000.07.10 Accession AKO 07787 & 2002.04.16 Accession AKO77118 X	Y	secretory factor inhibits adipocyte differentiation, Journa l of Biological Chemistry, Vol. 276, No. 14 (2001) pp. 11252-11	1-65
& US 2002/0010137 A1 & KR 2001103046 A & US 2002/0058309 A1 & EP 1220905 A2 & US 2002/0110859 A1 & US 2002/0115145 A1 & US 2002/0197612 A1 & US 2002/0197674 A1 & US 2002/0198147 A1 & US 2002/0198149 A1 & US 2002/0198366 A1 & KR 2003002292 A X	PX		1-8, 45-65
200133293 A & AU 200134847 A & AU 200134848 A & AU 200134944 A & AU 200136658 A & AU 200136660 A & AU 200136663 A & AU 2 00136721 A & AU 200143142 A & AU 200132971 A X Adachi, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-len gth mouse cDNA collection, Genbank, 2000. 07. 10 Accession AKO 07787 & 2002. 04. 16 Accession AK077118 X Strausberg, R.L. et al., Generation and initial analysis of more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 2001. 09. 04, Accession BC013497 & 2002. 02, 01 Accession BC022616 & 2002. 03. 01 Accession BC024888 X WO 01/00638 A2 (Millennium Pharm Inc.) 2001. 01. 04 & AU 20005 6197 A & EP 1194534 A2 X Adachi, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-len gth mouse cDNA collection, Genbank, 2000. 07. 10 Accession AKO 17880 X Strausberg, R.L. et al., Generation and initial analysis pf more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 2001. 10. 29, Accession BC016252 X WO 01/53312 A1 (Hyseq Inc.) 2001. 07. 26 & AU 200127284 A & EP 29-32, 45	X	& US 2002/0010137 A1 & KR 2001103046 A & US 2002/0058309 A1 & EP 1220905 A2 & US 2002/0110859 A1 & US 2002/0115145 A1 & US 2002/0197612 A1 & US 2002/0197674 A1 & US 2002/0198147 A1	1-8, 45-65
gth mouse cDNA collection, Genbank, 2000.07.10 Accession AKO 07787 & 2002.04.16 Accession AK077118 X Strausberg, R.L. et al., Generation and initial analysis of more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 2001.09.04, Accession BC013497 & 2002.02,01 Accession BC022616 & 2002.03.01 Accession BC024888 X W0 01/00638 A2 (Millennium Pharm Inc.) 2001.01.04 & AU 20005 6197 A & EP 1194534 A2 X Adachi, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-len gth mouse cDNA collection, Genbank, 2000.07.10 Accession AK0 17880 X Strausberg, R.L. et al., Generation and initial analysis pf more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 2001.10.29, Accession BC016252 X W0 01/53312 A1 (Hyseq Inc.) 2001.07.26 & AU 200127284 A & EP 29-32,45	X	200133293 A & AU 200134847 A & AU 200134848 A & AU 200134944 A & AU 200136658 A & AU 200136660 A & AU 200136663 A & AU 2	9-16, 45-65
more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 2001.09.04, Accession BC013497 & 2002.02,01 Access ion BC022616 & 2002.03.01 Accession BC024888 X	X	gth mouse cDNA collection, Genbank, 2000.07.10 Accession AKO	9-16, 45-65
Adachi, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-len gth mouse cDNA collection, Genbank, 2000.07.10 Accession AKO 17880 X Strausberg, R.L. et al., Generation and initial analysis pf more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 2001.10.29, Accession BC016252 X WO 01/53312 A1 (Hyseq Inc.) 2001.07.26 & AU 200127284 A & EP 29-32,45-	Х.	more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 2001.09.04, Accession BC013497 & 2002.02,01 Access	9-16, 45-65
gth mouse cDNA collection, Genbank, 2000.07.10 Accession AKO 17880 X Strausberg, R.L. et al., Generation and initial analysis pf more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 2001.10.29, Accession BC016252 X WO 01/53312 A1 (Hyseq Inc.) 2001.07.26 & AU 200127284 A & EP 29-32,45	Х		17-20, 45-65
more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 2001.10.29, Accession BC016252 WO 01/53312 A1 (Hyseq Inc.) 2001.07.26 & AU 200127284 A & EP 29-32,45	х	gth mouse cDNA collection, Genbank, 2000.07.10 Accession AKO	17-20, 45-65
A WO 01/35312 At (Myseq The.) 2001. 01. 25 2 116 25 25 25	х	more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences,	21-28, 45-65
	Х	WO 01/53312 A1 (Hyseq Inc.) 2001.07.26 & AU 200127284 A & EP 1242443 A1 & US 2002/0197679 A1	29-32, 45-65

国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
<u>カテゴリー*</u> X	Adachi, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-len gth mouse cDNA collection, Genbank, 2001.07.16 Accession AKO 30584, AKO35957 & 2002.04.16 Accession AKO82495, AKO82963, AKO80754	29-32, 45-65
х	WO 01/64835 A2 (Hyseq Inc.) 2001.09.07 & AU 200138347 A	33-36, 45-65
Х	Adachi, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-len gth mouse cDNA collection, Genbank, 2000.07.10 Accession AKO 09771, AKO12437	33-36, 45-65
х	WO 01/90357 A1 (Genesis Res. & Dev. Corp. Ltd.) 2001.11.29 & AU 200160847 A & US 2003/0040471 A1	37-40, 45-65
X	WO 01/48192 A (Genesis Res. & Dev. Corp. Ltd.) 2001.07.05 & AU 200124134 A & US 6380362 B1	37-40, 45-65
x	WO 01/51636 A2 (Incyte Genomics Inc.) 2001.07.19 & AU 200129 366 A & EP 1246918 A2	41-65
х	Strausberg, R.L. et al., Generation and initial analysis of more than 15,000 full-length human and mouse cDNA sequences, Genbank, 2002.05.01, Accession BC028869	41-65
X .	Adachi, J. et al., RIKEN functional annotation of a full-len gth mouse cDNA collection, Genbank, 2001.07.16 Accession AKO 43006 & 2002.04.16 Accession AK084668	41-65